PA NT COOPERATION TREAT

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202
Date of mailing (day/month/year)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
12 December 2000 (12.12.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/JP00/03185	Applicant's or agent's file reference BRC00P098A
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
18 May 2000 (18.05.00)	19 May 1999 (19.05.99)
Applicant	
HONDA, Souichiro et al	
The designated Office is hereby notified of its election made in the demand filed with the International Preliminary 19 October 200 in a notice effecting later election filed with the Interna	Examining Authority on: 0 (19.10.00)
2. The election X was was was not was not made before the expiration of 19 months from the priority data Rule 32.2(b).	te or, where Rule 32 applies, within the time limit under

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Authorized officer

Kiwa Mpay

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2000 年11 月30 日 (30.11.2000)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 00/71616 A1

(51) 国際特許分類⁷: C08L 33/12, 27/06, B29C 43/24 // B29K 27:06, B29L 7:00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/03185

(22) 国際出願日:

2000年5月18日(18.05.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

JP

(30) 優先権データ: 特願平11/138714 1999年5月19日(19.05.1999)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三菱 レイヨン株式会社 (MITSUBISHI RAYON CO., LTD.) [JP/JP]; 〒108-8506 東京都港区港南一丁目6番41号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 本多総一郎

(HONDA, Souichiro) [JP/JP]. 中田 章 (NAKATA, Akira) [JP/JP]; 〒739-0693 広島県大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社 大竹事業所内 Hiroshima (JP). 土部 研 (TSUCHIBE, Ken) [JP/JP]; 〒214-0014 神奈川県川崎市多摩区登戸3816番地 三菱レイヨン株式会社 東京技術・情報センター内 Kanagawa (JP).

(74) 代理人: 金田暢之、外(KANEDA, Nobuyuki et al.); 〒 107-0052 東京都港区赤坂1丁目9番20号 第16興和ビ ル8階 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): CN, ID, SG, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCESSING AID, VINYL CHLORIDE RESIN COMPOSITION CONTAINING THE SAME, AND PROCESS FOR PRODUCING MOLDED ARTICLE WITH THE SAME

(54)発明の名称: 加工助剤、それを用いた塩化ビニル系樹脂組成物およびそれを用いた成形品の製造法

(57) Abstract: A processing aid which enables a sheet to be reduced in the content of a matter remaining in a non-gel state on the surface and in the development of flow marks and be improved in releasability from metallic roll surfaces. It comprises (A) a copolymer obtained by copolymerizing a monomer mixture comprising 70 to 90 wt.% methyl methacrylate, 30 to 10 wt.% acrylic ester or methacrylic ester excluding methyl methacrylate, and other monomer(s) copolymerizable with these and (B) a copolymer obtained by copolymerizing a monomer mixture comprising at least 30 wt.% methyl methacrylate and at least one monomer selected among methacrylic esters excluding methyl methacrylate, acrylic esters, aromatic alkenyl compounds, and other monomers.

7O 00/71616



(57) 要約:

シート上の未ゲル化物とフローマークの発生を減少させ、シートのロール金属 面からの離型性を向上させる加工助剤を提供するもので、メタクリル酸メチル7 0~90重量%と、アクリル酸エステルまたはメタクリル酸メチルを除くメタク リル酸エステル30~10重量%とこれらと共重合可能な他種の単量体とからな る単量体混合物を共重合させることによって得られた共重合体(A)と、

少なくとも30 重量%以上のメタクリル酸メチルと、メタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、芳香族アルケニル化合物、およびその他の単量体から選ばれる少なくとも一種を構成単位とする単量体からなる単量体混合物を共重合させることによって得られた共重合体(B)とからなる加工助剤である。

明 細 詩

加工助剤、それを用いた塩化ビニル系樹脂組成物およびそれを用いた成形品の製造法

5

20

25

技術分野

本発明は、塩化ビニル系樹脂用加工助剤およびこれを用いた塩化ビニル系樹脂 組成物に関し、さらに詳しくは、塩化ビニル系樹脂が本来有する諸物性を損なう ことなく、塩化ビニル系樹脂のカレンダー成形加工時にゲル化促進効果を付与し、 カレンダー成形加工において問題となるカレンダーシートの未ゲル化物と、従来 の加工助剤では困難であったフローマークの発生を解消できる上に、カレンダー 成形加工時のシートのロール金属面からの離型性をも向上させる、カレンダー成 形加工用加工助剤、これを用いたカレンダー成形加工用塩化ビニル系樹脂組成物 およびこれを用いた成形品の製造法に関する。

背景技術

塩化ビニル樹脂は各種の物理的性質および化学的性質が優れているために、フィルム、シート、ボトル、建材、床材料、電線被覆材等の種々の製品に広く使用されている。しかしながら、塩化ビニル樹脂は成形加工温度が熱分解温度に近いために成形加工領域が狭く、ゲル化速度が遅いために混練操作等で速やかに粉体から均一な溶融物となり難く、溶融成形物の表面状態が劣悪になる場合が多い。これらの欠点を克服する目的で数多くの技術が知られている。例えば、可塑剤の添加や、塩化ビニル樹脂と他の単量体との共重合等がある。しかし、可塑剤の添加は、可塑剤の揮発や逃散等の問題がある他に、最終成形品の物理的性質の低下をもたらす場合がある。塩化ビニル樹脂と他の単量体との共重合による方法においても、塩化ビニル樹脂本来の性質を損なうことなく共重合を行うには、共重合させる単量体の使用量には限界があり、使用量が多すぎると可塑剤の添加の場合

10

15

20

と同様に最終成形品の物理的性質を低下させる恐れがある。

一方、塩化ビニル樹脂の成形加工時に樹脂のゲル化を促進したり、さらには長時間の成形加工においても成形品表面を平滑に保ったり、変わらぬ表面光沢を付与するなど、いわゆる加工性の向上を目的として、塩化ビニル樹脂と相溶性を行する共重合体のいくつかが加工助剤として検討され、この加工助剤としての共重合体を配合する方法が提案されている。これらはいずれもメタクリル酸メチルを主成分とする共重合体である。これらの共重合体を混合した塩化ビニル樹脂はゲル化速度が速く、二次加工性も大幅に改善される反面、例えば、その分散不良に基づく未ゲル化物の発生等、最終成形品の商品価値を低下させるような欠点を行している。

そこで、塩化ビニル樹脂のゲル化速度を促進すると同時に、添加された加工助剤の分散不良に起因する未ゲル物の発生を抑制する方法として、ポリメタクリル酸メチルと、アクリル酸エステルおよびメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステルよりなる群より選ばれた優位量のモノマーと劣位量のメタクリル酸メチルとの共重合体からなる多段共重合体、あるいはこれらをラテックス状態で混合させた重合体混合物、あるいは、メタクリル酸メチルの優位量とアクリル酸エステルおよびメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステルよりなる群より選ばれた劣位量のモノマーより得られた共重合体と、劣位量のメタクリル酸エステルよりなる群より選ばれた優位量のモノマーより得られた共重合体からなる多段共重合体、あるいはこれらをラテックス状態で混合させた重合体混合物を加工助剤として配合した塩化ビニル系樹脂組成物が提案されている(特公昭52-49020号公報、特公昭53-2898号公報参照)。

さらに、乳化重合法による加工助剤の調製時にラテックスの粒子径を規定した 25 多段重合体を用いることも提案されている(特許第2515014号公報参照)。 上記公報に記載の、かかる特定の共重合体からなる加工助剤を配合した塩化ビニル系樹脂組成物は、未ゲル化物の発生や二次加工性の改善という特性を行している。

しかしながら、ゲル化促進と同時に二次加工性を改善するためには、加工助剤

の分子量が大きいことが必要となる。このため、成形加工時の樹脂組成物の溶融 粘度が高くなるため、カレンダー成形加工時にはカレンダーシート表面にフロー マークが発生し成形品の商品価値を落とす欠点も同時に有する。

上記の問題を改良する目的で、メタクリル酸メチルと特定のメタクリル酸エステルとからなる共重合体を加工助剤として配合した塩化ビニル系樹脂組成物が提案されている(特許第2813248号公報参照)。

一方、メタクリル酸メチルを主成分とした共重合体は、本質的に金属面への粘 着性が大きく、シートのロール金属面からの離型性に劣るという欠点も有する。

カレンダー成形加工におけるシートのロール金属面からの離型性の向上を目的 として、種々の滑剤の併用が検討されているが、塩化ビニル系樹脂組成物の物理 的性質の維持という点から、これら滑剤の使用量には上限がある上、適正使用量 の範囲内でも、シートの離型性の長期持続性の欠如、最終成形品の表面へのブル ーム、あるいはカレンダー成形加工時におけるロール金属面への滑剤の付着等を 生ずるため、一般的な解決法にはなり得ていない。

近年、塩化ビニル系樹脂のカレンダー成形加工において、生産性を向上させるべく、成形機の大型化とともに成形時間の短縮を目的とした高速生産化が図られている。カレンダー成形加工の高速化に伴い、カレンダー成形したシート上には未ゲル化物やフローマークが数多く発生して、最終成形品の外観、品質が大いに損なわれるという問題が生じており、これを大きく改善できる技術が求められている。さらに、シートのロール金属面からの離型性を、これまで以上に向上させる技術も強く求められている。

発明の開示

25 本発明の課題は、上述の要求を満たすことにある。すなわち、塩化ビニル系樹脂の高速カレンダー成形加工条件下において、最終成形品の商品価値を低下させるシート上の未ゲル化物とフローマークの発生を減少させ、かつシートのロール金属面からの離型性をも向上させるカレンダー成形加工川加工助剤、およびそれを用いたカレンダー成形加工用塩化ビニル系樹脂組成物を提供することにある。

10

本発明者らは、上記の問題を解決すべく鋭意検討した結果、機能の異なる2種 類の重合体、即ち、共重合体(A)と共重合体(B)とからなる加工助剤を塩化 ビニル系樹脂に配合することにより、カレンダー成形加工におけるシート上の未 ゲル化物やフローマークを減少させ、さらにはシートのロール金属面からの離型 性をも向上させうることを見出し、本発明を完成するに到ったものである。

すなわち本発明の要旨とするところは、

が3. 0以下である共重合体 (A) と、

メタクリル酸メチル70~90重量%と、アクリル酸エステルまたはメ タクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル30~10重量%とこれらと共重 合可能な他種の単量体からなる単量体混合物を共重合させることによって得られ た、ゲルパミェーションクロマトグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw) が700,000~2,000,000の範囲であり、分子量分布 (Mw/Mn)

少なくとも30重量%以上のメタクリル酸メチルと、メタクリル酸メチルを除 くメタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、芳香族アルケニル化合物、およ びその他の単量体から選ばれる少なくとも一種を構成単位とする単量体からなる 15 単量体混合物を共正合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマ トグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が10,000~500,00 0の範囲である共重合体 (B) とからなる加工助剤、

- 塩化ビニル系樹脂100重量部と、上記(1)項に記載の加工助剤0. 20 (2) 1~20重量部とからなる塩化ビニル系樹脂組成物
 - (3) 上記(2)項に記載の塩化ビニル系樹脂組成物からカレンダー成形加工 によって成形品を製造する方法、 である。
- 本発明の加工助剤を塩化ビニル系樹脂に配合することにより、カレンダー成形 25 加工におけるシート上の未ゲル化物やフローマークを減少させ、シートのロール 金属面からの雕型性を向上させることができ、その工業的価値は極めて大きい。

発明を実施するための最良の形態

20

以下、本発明について詳しく説明する。

本発明の加工助剤は、70~90重量%のメタクリル酸メチルと、30~10重量%のアクリル酸エステルまたはメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステルと、これらと共重合可能な他種の単量体成分とからなる単量体混合物を共重合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマトグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が700,000~2,000,000の範囲であり、分子量分布(Mw/Mn)が 3.0以下である共重合体(Λ)と、

少なくとも30重量%以上のメタクリル酸メチルと、メタクリル酸メチルを除 くメタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、芳香族アルケニル化合物、およ びその他の単量体から選ばれる少なくとも一種を構成単位とする単量体からなる 単量体混合物を共重合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマ トグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が10,000~500,00 のの範囲である共重合体(B)とからなる。

15 以下に、この加工助剤について詳述する。

本発明の加工助剤を構成する共重合体 (Λ) は、メタクリル酸メチル $70\sim9$ 0重量%と、アクリル酸エステルまたはメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル30~10重量%と、これらと共重合可能な他種の単量体成分とからなる単量体混合物を共重合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマトグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が $700,000\sim2,00$ 0,000の範囲であり、分子量分布 (Mw/Mn) が3.0以下である共重合体である。

アクリル酸エステルとしては、炭素数が1~18のアルキル基を有するものであり、そのアクリル酸エステルのアルキル基が、直鎖状でも分岐があるものでも良く、環状のアルキル基でも良い。具体的には、直鎖状のアルキル基を有するものとしては、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 n ーブチル、アクリル酸ラウリル、アクリル酸ステアリル等が挙げられる。また、分岐があるアルキル基を有するものとしては、アクリル酸2ーエチルヘキシル等が挙げられる。さらに、環状のアルキル基を有するものとしては、アクリル酸シクロヘキシル等

25

が挙げられる。アルキル基の炭素数が18個を超えると、単量体の重合性が低下し、共重合が困難になる場合がある。さらに、カレンダー成形加工時における塩化ビニル系樹脂のゲル化促進効果を阻害して、シートに未ゲル化物を生ずる場合がある。

5 メタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステルとしては、炭素数が2~18 のアルキル基を有するものであり、そのメタクリル酸エステルのアルキル基が、直鎖状でも分岐があるものでも良く、環状のアルキル基でも良い。具体的には、直鎖状のアルキル基を有するものとしては、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 nーブチル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸トリデシル等が挙げられる。また、分岐があるアルキル基を有するものとしては、メタクリル酸iーブチル、メタクリル酸 tーブチル、メタクリル酸2ーエチルへキシル等が挙げられる。さらに、環状のアルキル基を有するものとしては、メタクリル酸シクロヘキシル等が挙げられる。アルキル基を有するものとしては、メタクリル酸シクロヘキシル等が挙げられる。アルキル基の炭素数が18個を超える場合には、単量体の重合性が低下し、共重合が困難になるので好ましくない。さらに、カレンダー成形加工時における塩化ビニル系樹脂のゲル化促進効果を阻害して、シートに未ゲル化物を生ずる場合がある。

共重合体(A)を構成する単量体成分中におけるメタクリル酸メチル成分とアクリル酸エステルあるいはメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル成分の割合は、メタクリル酸メチル成分が70~90重量%であり、好ましくは80~90重量%である。アクリル酸エステルあるいはメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル成分が30~10重量%であり、好ましくは20~10重量%である。

単量体成分中のメタクリル酸メチル成分の割合が90重量%を超える場合には、カレンダー成形加工時に塩化ビニル系樹脂中における共重合体(A)の分散性が低下して、未ゲル化物を生ずるおそれがある。また、アクリル酸エステルあるいはメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル成分の割合が30重量%を超える場合には、塩化ビニル系樹脂との相溶性が低下し、カレンダー成形加工時に塩化ビニル系樹脂のゲル化促進効果を阻害して、シートに未ゲル化物を生ずるおそれがある。

さらに、これらと共重合可能な他種の単量体としては、スチレン、αーメチルスチレン、クロルスチレン、ビニルトルエン等の芳香族アルケニル化合物;アクリロニトリル、メタクリロニトリル等のシアン化ビニル化合物;酢酸ビニル等のビニルエステル;無水マレイン酸等のジカルボン酸無水物等、さらにジビニルベンゼン、メタクリル酸アリル等の多官能性単量体が挙げられる。本発明においては、これらは目的に応じて単独あるいは2種以上を併用しても良いが、本発明の加工助剤の本来の機能である塩化ビニル系樹脂のゲル化促進を損なわないように、共重合体(A)を構成する単量体成分中におけるこれらの単量体成分の割合は、3重量%以下、より好ましくは2重量%以下の使用量で用いるのが良い。

- 10 また、ゲルパーミェーションクロマトグラフィーにより測定した共重合体(A) の重量平均分子量(Mw)や分子量分布(Mw/Mn)は、カレンダー成形加工用加工 助剤としての特性に大きな影響を及ぼすことから、重量平均分子量(Mw)が700,000~2,000,0000範囲、分子量分布(Mw/Mn)が3.0以下であることが好ましい。
- 15 共重合体(A)の重量平均分子量(Mw)が700,000未満では、カレンダー成形加工時に、シート上のフローマークは良好となるが、エアマークが発生しやすくなる。また、重量平均分子量(Mw)が2,000,000を超える場合には、カレンダー成形加工時に溶融粘度を上げてしまうため、シート上にフローマークが発生しやすくなる。
- 20 共重合体(A)の分子量分布(Mw/Mn)が3.0を越える場合には、低分子量成分が多くなり、プレートアウトを生じやすくなるために好ましくない。また、フローマークに対しても悪影響を及ぼすおそれがある。

共重合体(A)を得るための重合方法としては、乳化重合法、懸濁重合法、溶液重合法等が挙げられるが、乳化重合法の適用が最も好ましい。

25 ここで、乳化重合に用いることのできる乳化剤としては特に限定されるものではなく、公知のものを使用することができる。例えば、脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ジアルキルスルホコハク酸塩等のアニオン性界而活性剤;ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、

グリセリン脂肪酸エステル等のノニオン性界面活性剤;アルキルアミン塩等のカチオン性界面活性剤を使用することができる。これらの乳化剤は単独、あるいは 併用して使用することができる。

また、使用する乳化剤の種類によって重合系のpHがアルカリ側になるときは、メタクリル酸アルキルエステル、アクリル酸アルキルエステルの加水分解を防止するために適当なpH調整剤を使用することができる。使用するpH調節剤としては、ホウ酸ー塩化カリウムー水酸化カリウム、リン酸二水素カリウムーリン酸水素二ナトリウム、ホウ酸ー塩化カリウムー炭酸カリウム、クエン酸ークエン酸水素カリウム、リン酸二水素カリウムークエン酸水素カリウム、リン酸二水素カリウムークエン酸等を使用することができる。

5

10

25

また、重合開始剤としては、水溶性開始剤あるいは油溶性開始剤の単独系、もしくはレドックス系のもので良く、水溶性開始剤の例としては通常の過硫酸塩等の無機開始剤を単独で用いるか、あるいは亜硫酸塩、亜硫酸水素塩、チオ硫酸塩等との組み合わせによってレドックス系開始剤として用いることもできる。

15 油溶性開始剤の例としては、 t ーブチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイル等の有機過酸化物、アゾ化合物等を単独で用いるか、あるいはナトリウムホルムアルデヒドスルホキシレート等との組み合わせによってレドックス系開始剤として用いることもできるが、かかる具体例のみに限定されるものではない。

20 また、共重合体(A)の重量平均分子量(Mw)や分子量分布(Mw/Mn)は、nーオクチルメルカプタン、tードデシルメルカプタン等の連鎖移動剤や重合条件等で任意に調整が可能である。

本発明の加工助剤を共重合体(A)とともに構成する、共重合体(B)は少なくとも30重量%以上のメタクリル酸メチルと、メタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、芳香族アルケニル化合物、およびその他の単量体から選ばれる少なくとも一種を構成単位とする単量体からなる単量体混合物を共重合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマトグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が10,000~500,000の範囲である共重合体であり、カレンダー成形加工においてロール金属面からの離型

性を塩化ビニル系樹脂に対して付与するものである。

メタクリル酸メチルの使用量は30~55重量%であり、好ましくは40~50重量%である。メタクリル酸メチルの使用量が30重量%未満では塩化ビニル系樹脂のゲル化促進を阻害するおそれがある。さらに、凝固、脱水、乾燥等の後工程において二次凝集を生じやすくなり、生産性の面でも問題を生じるおそれがある。また、55重量%を超えると、塩化ビニル系樹脂に対する離型性の付与効果が損なわれる。

メタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステルとしては、炭素数が2~18のアルキル基を有するものであり、そのメタクリル酸エステルのアルキル基が、 直鎖状でも分枝があるものでも良く、環状のアルキル基でも良い。具体的には、 直鎖状のアルキル基を有するものとしては、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 nーブチル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ト リデシル等が挙げられる。また、分枝があるアルキル基を有するものとしては、 メタクリル酸 i ーブチル、メタクリル酸 t ーブチル、メタクリル酸2ーエチルへ キシル等が挙げられる。さらに、環状のアルキル基を有するものとしては、メタクリル酸シクロヘキシル等が挙げられる。

アルキル基の炭素数が18を超えると、重合速度が低下するために重合性が悪く、生産性の而で問題を生ずるおそれがある。

アクリル酸エステルとしては、炭素数が1~18のアルキル基を有するもので あり、そのアクリル酸エステルのアルキル基が、直鎖状でも分枝があるものでも 良く、環状のアルキル基でも良い。具体的には、直鎖状のアルキル基を有するも のとしては、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 n ー ブチル、アクリル酸ラウリル、アクリル酸ステアリル等が挙げられる。また、分枝があるアルキル基を有するものとしては、アクリル酸2ーエチルへキシル等が挙げられる。 さらに、環状のアルキル基を有するものとしては、アクリル酸シクロヘキシル等が挙げられる。

アルキル基の炭素数が18を超えると、重合速度が低下するために重合性が悪く、生産性の面で問題を生ずるおそれがある。

芳香族アルケニル化合物としては、スチレン、αーメチルスチレン、クロルス

25

チレン、ビニルトルエン等が挙げられる。

その他の単量体としては、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等のシアン 化ビニル化合物、酢酸ビニル等のビニルエステル、無水マレイン酸等のジカルボン酸無水物が挙げられる。

これらの単量体の使用量は70~45重量%であり、好ましくは60~50重量%である。これらの単量体の使用量が45重量%未満では塩化ビニル系樹脂に対する離型性の付与効果が損なわれる。また、70重量%を超えると、カレンダー成形加工時に、塩化ビニル系樹脂のゲル化促進効果を阻害するおそれがある。

さらにジビニルベンゼン、メタクリル酸アリル等の多官能性単量体を用いるこ 10 とも可能であるが、この場合のこれらの多官能性単量体の使用量は2 重量%以下 が好ましい。

さらに、本発明において用いられる共重合体(B)のゲルパーミェーションクロマトグラフィーによって測定される重量平均分子量(Mw)は、10,000~500,000であることが好ましい。

15 共重合体(B)の重量平均分子量が500,000を超える場合には、カレンダー成形加工時の離型性付与効果が大幅に損なわれてしまう。また、10,000未満の場合にも、カレンダー成形加工時の離型性付与効果が大幅に損なわれてしまう。

本発明の共重合体(B)を得るための重合方法としては、乳化重合法、懸濁重 20 合法、溶液重合法等が挙げられるが、乳化重合法が最も好ましい。

ここで、乳化重合に用いることのできる乳化剤としては特に限定されるものではなく、公知のものを使用することができる。例えば、脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ジアルキルスルホコハク酸塩等のアニオン性界面活性剤;ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン酸脂肪エステル、グリセリン脂肪酸エステル等のノニオン性界面活性剤;アルキルアミン塩等のカチオン性界面活性剤を使用することができる。これらの乳化剤は単独、あるいは併用して使用することができる。

また、使用する乳化剤の種類によって重合系のpHがアルカリ側になるときは、

10

15

20

25

メタクリル酸アルキルエステル、アクリル酸アルキルエステルの加水分解を防止するために適当な p H調整剤を使用することができる。使用する p H 調節剤としては、ホウ酸ー塩化カリウムー水酸化カリウム、リン酸二水素カリウムーリン酸水素二ナトリウム、ホウ酸ー塩化カリウムー炭酸カリウム、クエン酸ークエン酸水素カリウム、リン酸二水素カリウムーホウ酸、リン酸水素二ナトリウムークエン酸等を使用することができる。

また、重合開始剤としては、水溶性開始剤あるいは油溶性開始剤の単独系、もしくはレドックス系のもので良く、水溶性開始剤の例としては通常の過硫酸塩等の無機開始剤を単独で用いるか、あるいは亜硫酸塩、亜硫酸水素塩、チオ硫酸塩等との組み合わせによってレドックス系開始剤として用いることもできる。

油溶性開始剤の例としては、tーブチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイル等の有機過酸化物、アゾ化合物等を単独で用いるか、あるいはナトリウムホルムアルデヒドスルホキシレート等との組み合わせによってレドックス系開始剤として用いることもできるが、かかる具体例のみに限定されるものではない。

また、共重合体(B)の重量平均分子量は、n-オクチルメルカプタン、t-ドデシルメルカプタン等の連鎖移動剤や重合条件等で任意に調整が可能である。

本発明の加工助剤は上述の如き得られる共重合体(A)と共重合体(B)とのブレンド物であり、その配合割合は共重合体(A)100重量部に対して共重合体(B)の.5~100重量部である。共重合体(B)の配合量が0.5重量部未満の場合には、本発明の大きな特徴であるカレンダー成形加工時におけるシートの良好なロール離型性が得られないおそれがある。また、共重合体(B)の配合量が100重量部を超える場合には、塩化ビニル系樹脂のゲル化促進が阻害されるおそれがある。また、カレンダー成形加工時にシートにエアマークが発生しやすくなり、さらに二次加工性が低下するおそれがある。

また、ゲルバーミェーションクロマトグラフィーにより測定した本発明のカレンダー成形加工用加工助剤の重量平均分子量(Mw)や分子量分布(Mw/Mn)は、加工助剤としての特性に大きな影響を及ぼすことから、ゲルパーミェーションクロマトグラフィーによって測定される共重合体(A)と共重合体(B)とのブレ

10

20

25

ンド物の重量平均分子量も700,000~2,000,000、分子量分布についても3.0以下であることが好ましく、先述の配合割合においてもブレンド物の重量平均分子量、分子量分布が上述の範囲内にあることが好ましい。

本発明を実施するに際しては共重合体(A)と共重合体(B)のブレンドは各々のラテックスを固形分換算で上述した配合割合にて行う。

共重合体(A)と共重合体(B)のブレンドラテックスからの回収方法は、例えば、乳化重合法により得る場合には硫酸、塩酸、リン酸等の酸、または塩化アルミニウム、塩化カルシウム、硫酸マグネシウム、硫酸アルミニウム、酢酸カルシウム等の塩の電解質により、酸凝固もしくは塩析させて重合体を沈酸せしめた後、さらに濾過、洗浄、乾燥を行い、粉末状にて回収すればよい。

酸凝固もしくは塩析させる場合の凝析剤については、かかる具体例のみに限定 されるものではなく、公知のものを使用することができる。

また、噴霧乾燥法もしくは凍結乾燥法等の公知の回収方法も使用することができる。

15 さらに、共重合体(A)と共重合体(B)の個々の粉末を後でブレンドすることにより、本発明の加工助剤を得る方法もあるが、上記ラテックスブレンドにて得る方法が特に好ましい。

本発明の加工助剤は、種々の用途、例えばカレンダー成形加工、(異形) 押出成形、射出成形、発泡成形等に使用することができるが、特にカレンダー成形加工に使用するのが好ましい。

本発明の塩化ビニル系樹脂組成物に用いる塩化ビニル系樹脂については特に制限されるものではなく、例えば塩化ビニルの単独重合体、後塩素化塩化ビニル重合体、部分架橋塩化ビニル重合体あるいは塩化ビニルと共重合し得る他のビニル化合物を30重量%を超えない範囲で含有してなる塩化ビニルと他のビニル化合物の共重合体、およびこれらの混合物などが挙げられる。

上記塩化ビニル成分と共重合し得る他のビニル化合物は特に限定されるものではないが、具体例としては、例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等の脂肪酸ビニルエステル;メタクリル酸メチル、メタクリル酸ブチル等のメタクリル酸アルキルエステル;アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、

アクリル酸ブチル等のアクリル酸アルキルエステル; エチレン、プロピレン、スチレン等のαーオレフィン; ビニルメチルエーテル、ビニルブチルエーテル等のアルキルビニルエーテル; アクリル酸、メタクリル酸、無水マレイン酸等の不飽和カルボン酸、あるいはその酸無水物等が挙げられ、これらは1種または2種以上を組み合わせて用いても良い。

上記の共重合し得る他のビニル化合物の共重合量が30重量%を超える場合には、塩化ビニル系樹脂本来の特徴を大いに損なうことになるので好ましくない。 さらに、これらの塩化ビニル系樹脂は単独でも用いても良いし、2種以上を併用 して用いても良い。

10 本発明の塩化ビニル系樹脂組成物に用いる塩化ビニル系樹脂については、その 平均重合度が300~5,000のものが好ましく、より好ましくは500~3, 000のものである。平均重合度が300未満のものは、カレンダー成形加工品 に充分な強度が得られなおそりがある。また、平均重合度が5,000を超える と、カレンダー成形加工時に充分に混練させることが難しく、加工性が低下する おそれがある。

本発明の塩化ビニル系樹脂組成物に用いる塩化ビニル系樹脂について、その製造方法は特に制限されるものではなく、乳化重合法、懸濁重合法、塊状重合法等の種々の公知の技術を用いることができる。

本発明の塩化ビニル系樹脂組成物は、上記塩化ビニル系樹脂100重量部に対 20 して、加工助剤を0.1~20重量部配合したものが好ましく、より好ましくは 0.2~10重量部配合したものである。加工助剤の配合割合が0.1重量部より少ない場合には、カレンダー成形加工時にシート上にエアマークが発生し、シートのロール金属面からの離型性も低下するおそれがある。また、配合割合が20重量部を超える場合には、シートのロール金属面からの離型性は改良されるが、 フローマークの改良効果が著しく低下するおそれがある。

塩化ビニル系樹脂への加工助剤の配合添加方法は特に制限されるものではなく、 通常公知の混練混合方法を用いれば良く、例えば、所定量の塩化ビニル系樹脂と 加工助剤をヘンシェルミキサー、バンバリーミキサー、リボンブレンダー、V型 ミキサー等で混合したものを、単軸押出機、二軸押出機、加圧ニーダー、または

25

ミキシングロール等の混練機により本発明の塩化ビニル系樹脂組成物を得ること ができる。また、本発明の塩化ビニル系樹脂組成物は、粉末状あるいはペレット 状のいずれの形態においても使用できる。

塩化ビニル系樹脂および加工助剤を配合して本発明の塩化ビニル系樹脂組成物 を得る場合には、本発明の効果を損なわない限りにおいて、その目的に応じて、 公知の熱安定剤、滑剤、加工助剤、耐衝撃性改質剤、可塑剤、耐熱向上剤、充填 **剂、発泡剂、颜料、紫外線安定剂、防曇剂、抗菌剂、带電防止剂、界而活性剂、** 難燃剤等の各種添加剤を併せて使用することができる。

熱安定剤としては、例えば三塩基性硫酸鉛、二塩基性正リン酸鉛、塩基性正硫 10 酸鉛、ケイ酸鉛等の鉛系安定剤:カリウム、マグネシウム、バリウム、亜鉛、カ ドミウム、鉛等の金属と2エチルヘキサン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パル ミチン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、ヒドロキシステアリン酸、オレイ ン酸、リシノール酸、リノール酸、ベヘニン酸等の脂肪酸から誘導される金属石 **鹸系安定剂;アルキル基、エステル基と脂肪酸塩、マレイン酸塩、含硫化物から** 誘導される有機錫系安定剂;Ba-Zn系、Ca-Zn系、Ba-Ca系、Ca 15 -Mg-Sn系、Ca-Zn-Sn系、Pb-Sn系、Pb-Ba-Ca系等の 複合金属石鹸系安定剤;バリウム、亜鉛等の金属と2エチルヘキサン酸、イソデ カン酸、トリアルキル酢酸等の分岐脂肪酸、オレイン酸、リシノール酸、リノー ル酸等の不飽和脂肪酸、ナフテン酸等の脂肪環族酸、石炭酸、安息香酸、サリチ 20 ル酸、それらの置換誘導体等の芳香族酸と言った、通常二種以上の有機酸から誘 導される金属塩系安定剤;これらの安定剤を石油系炭化水素、アルコール、グリ セリン誘導体等の有機溶剤に溶解し、さらに亜リン酸エステル、エポキシ化合物、 発色防止剤、透明性改良剤、光安定剤、酸化防止剤、滑剤等の安定化助剤を配合 してなる金属塩液状安定剤等と言った金属系安定剤;エポキシ樹脂、エポキシ化 大豆油、エポキシ化植物油、エポキシ化脂肪酸アルキルエステル等のエポキシ化 合物:リンがアルキル基、アリール基、シクロアルキル基、アルコキシル基等で 置換され、かつプロピレングリコール等の2価アルコール、ヒドロキノン、ビス フェノールA等の芳香族化合物を有する有機亜リン酸エステル等と言った非金属 系安定剂が挙げられ、これらは1種あるいは2種以上組み合わせて川いることが

できる。

5

10

15

20

25

滑剤としては、例えば流動パラフィン、天然パラフィン、マイクロワックス、合成パラフィン、低分子量ポリエチレン等の純炭化水素系; ハロゲン化炭化水素系; 高級脂肪酸、オキシ脂肪酸等の脂肪酸系; 脂肪酸アミド、ビス脂肪酸アミド等の脂肪酸アミド系; 脂肪酸の低級アルコールエステル、グリセリド等の脂肪酸の多価アルコールエステル、脂肪酸のポリグリコールエステル、脂肪酸の脂肪アルコールエステル(エステルワックス)等のエステル系; 金属石鹸、脂肪アルコール、多価アルコール、ポリグリコール、ポリグリセロール、脂肪酸と多価アルコールの部分エステル、脂肪酸とポリグリコール、ポリグリセロールの部分エステルできる。

さらに、可塑剤としては、例えばジメチルフタレート、ジエチルフタレート、 ジブチルフタレート、ジヘキシルフタレート、ジノルマルオクチルフタレート、 2-エチルヘキシルフタレート、ジイソオクチルフタレート、ジカプリルフタレ ート、ジノニルフタレート、ジイソノニルフタレート、ジデシルフタレート、ジ イソデシルフタレート、ジウンデシルフタレート、ジラウリルフタレート、ジト リデシルフタレート、ジベンジルフタレート、ジシクロヘキシルフタレート、ブ チルベンジルフタレート、オクチルデシルフタレート、ブチルオクチルフタレー ト、オクチルベンジルフタレート、ノルマルヘキシルノルマルデシルフタレート、 ノルマルオクチルノルマルデシルフタレート等のフタル酸エステル系可塑剤:ト リクレジルホスフェート、トリー2ーエチルヘキシルホスフェート、トリフェニ ルホスフェート、2ーエチルヘキシルジフェニルホスフェート、クレジルジフェ ニルホスフェート等のリン酸エステル系可塑剤;ジー2-エチルヘキシルアジペ ート、ジイソデシルアジペート、ノルマルオクチルーノルマルデシルアジペート、 ノルマルヘプチルーノルマルノニルアジペート、ジイソオクチルアジペート、ジ イソノルマルオクチルアジペート、ジノルマルオクチルアジペート、ジデシルア ジペート等のアジピン酸エステル系可塑剤:ジブチルセバケート、ジー2-エチ ルヘキシルセバケート、ジイソオクチルセバケート、ブチルベンジルセバケート 等のセバチン酸エステル系可塑剤:ジー2-エチルヘキシルアゼレート、ジヘキ シルアゼレート、ジイソオクチルアゼレート等のアゼライン酸エステル系可塑

剤:クエン酸トリエチル、アセチルクエン酸トリエチル、クエン酸トリブチル、 アセチルクエン酸トリブチル、アセチルクエン酸トリー2-エチルヘキシル等の クエン酸エステル系可塑剤:メチルフタリルエチルグリコレート、エチルフタリ ルエチルグリコレート、ブチルフタリルブチルグリコレート等のグリコール酸エ ステル系可塑剂;トリブチルトリメリテート、トリーノルマルヘキシルトリメリ 5 テート、トリー2-エチルヘキシルトリメリテート、トリーノルマルオクチルト リメリテート、トリーイソクチルトリメリテート、トリーイソデシルトリメリテ ート等のトリメリット酸エステル系可塑剤;ジー2-エチルヘキシルイソフタレ ート、ジー2ーエチルヘキシルテレフタレート等のフタル酸異性体エステル系可 塑剤:メチルアセチルリシノレート、ブチルアセチルリシノレート等のリシリノ 10 ール酸エステル系可塑剤:ポリプロピレンアジベート、ポリプロピレンセバケー トおよびこれらの変型ポリエステル等のポリエステル系可塑剤:エポキシ化大豆 汕、エポキシブチルステアレート、エポキシ(2-エチルヘキシル)ステアレー ト、エポキシ化あまに油、2-エチルヘキシルエポキシトーレート等のエポキシ 15 系可塑剤などが挙げられ、これらは必要に応じて1種あるいは2種以上組み合わ せて用いることができる。

耐衝撃改質剤としては、ポリブタジエン、ポリイソプレン、ポリクロロプレン、フッ素ゴム、スチレンーブタジエン系共重合体ゴム、メタクリル酸メチルーブタジエンースチレン系共重合体、メタクリル酸メチルーブタジエンースチレン系グラフト共重合体、アクリロニトリルースチレンーブタジエン系共重合体ゴム、アクリロニトリルースチレンーブタジエン系グラフト共重合体、スチレンーブタジエンスチレンブロック共重合体ゴム、スチレンーイソプレンースチレン共重合体ゴム、スチレンーエチレンーブチレンースチレン共重合体ゴム、エチレンープロピレン共重合体ゴム、エチレンープロピレン共重合体ゴム(EPDM)、シリコーン含有アクリル系ゴム、シリコーン/アクリル複合ゴム系グラフト共重合体、シリコーン系ゴム等を挙げることができる。

エチレンープロピレンージエン共重合体ゴム(EPDM)のジエンとしては、 1,4ーヘキサンジエン、ジシクロペンタジエン、メチレンノルボルネン、エチ リデンノルボルネン、プロペニルノルボルネン等が使用される。これらの耐衝撃

10

20

改質剤は1種または2種以上を組み合わせて川いることができる。

充填剤としては、例えば重質炭酸カルシウム、沈降性炭酸カルシウム、膠質炭酸カルシウム等の炭酸塩、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、酸化チタン、クレー、マイカ、タルク、ウォラストナイト、ゼオライト、シリカ、酸化亜鉛、酸化マグネシウム、カーボンブラック、グラファイト、ガラスビーズ、ガラス繊維、炭素繊維、金属繊維等の無機質のもののほか、ポリアミド等の有機繊維も使用でき、これらは1種または2種以上の組み合わせで用いることができる。その他、塩素化パラフィン、水酸化アルミニウム、三酸化アンチモン、ハロゲン化合物等の難燃剤、流動性改良剤、着色剤、帯電防止剤、界面活性剤、防曇剤、抗菌剤等も、本発明の塩化ビニル系樹脂組成物の効果を損なわない限りにおいて、

以上、本発明の塩化ビニル系樹脂組成物と併せて配合可能なものについて説明したが、本発明はかかる具体例にのみ限定されるものではない。

目的に応じて任意に配合することができる。

本発明の塩化ビニル系樹脂組成物は、通常公知の成形加工方法、例えば、カレ 15 ンダー成形加工、押出成形加工、射出成形加工等に適用して各種成形品を得るこ とができるが、カレンダー成形加工において本発明の効果が大である。

以下、実施例により本発明を更に具体的に説明するが、本発明はかかる実施例のみに限定されるものではない。なお、各実施例、比較例の説明中に「部」、「%」とあるものは、それぞれ「重量部」、「重量%」を示す。

本発明の加工助剤およびそれを用いた塩化ビニル系樹脂組成物の顕著な効果を示すため、ロール離型性、フローマーク、エアマーク、ゲル化特性、未ゲル化物の評価試験を実施した。

(実施例1)

25 攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 230部、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.0部、過硫酸カリウム0. 15部、メタクリル酸メチル85部、アクリル酸nーブチル15部およびnーオ クチルメルカプタン0.0175部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置 換したのち、攪拌下に反応容器を65℃に昇温して2時間加熱攪拌して、重合反

20

25

応を終了、冷却して共重合体(Λ)のラテックスを得た。得られたラテックスの一部を塩化アルミニウム水溶液に加えて塩析疑固したのち、洗浄、乾燥して共重合体 (Λ) の重合物を得た。得られた共重合体 (Λ) の重合物 0.05 g varphi varph

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素置換したのち、イオン交換水260部、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部、過硫酸カリウム0.2

10 部、メタクリル酸メチル30部、nーオクチルメルカプタン0.03部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱攪拌した。続いて、メタクリル酸nーブチル20部とアクリル酸nーブチル30部およびnーオクチルメルカプタン0.5部の混合物を1時間にわたって添加し、添加終了後、さらに2時間攪拌した。しかる後、この反応系にメタクリル酸メチル20部およびnーオクチルメルカプタン0.05部の混合物を30分間掛けて添加し、さらに2時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体(B)のラテックスを得た。

得られたラテックスの一部を塩化アルミニウム水溶液に加えて塩析凝固したのち、洗浄、乾燥して共重合体(B)の重合物を得た。得られた共重合体(B)の 重量平均分子量(Mw)は220,000であった。

次に、固形分として100部の共重合体(A)のラテックスを攪拌機付きの反応容器に入れて攪拌しておく。そこへ、固形分として10部の共重合体(B)のラテックスを10秒間で添加したのち、20分間攪拌を行った。得られたラテックス混合物を塩化アルミニウム水溶液に加え、塩析凝固したのち、洗浄、脱水し、乾燥を行い、粉末状の共重合体混合物を得た。共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は1,040,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.4であった。この共重合体混合物を以下の評価試験に供した。

(1) ロール離型性評価: 6インチロール (関西ロール (株) 社製) を用いて 混練温度200℃、ロール問隔0. 25 mm、試料100gで混練し、シートが

10

15

剥がれ難くなるまでの時間を測定した。この時間が長いほど、シートのロール金 属面からの離型性が優れるとした。

ロール離型性評価に用いた樹脂組成物は、以下に示す配合を用いた。

平均重合度 8000 塩化ビニル単独重合体(信越化学工業(株)社製TK-800、) 100部に、ジブチル錫メルカプチド(勝田化工(株)社製T-17M J) 1.7部、多価アルコール脂肪酸エステル(ヘンケルジャパン(株)社製 1.0 と 1.0 の部、メタブレン 1.0 の部、メタブレン 1.0 の部 1.0 の部、メタブレン 1.0 の部 1.0 の部 1.0 の部 1.0 の部 1.0 の部 1.0 の 1.0

(2) フローマーク評価: 6インチロール (関西ロール (株) 社製) を用いて混練温度 2 0 0 \mathbb{C} 、ロール間隔 0 . 2 5 mm、試料 1 0 0 g π 3 分間混練して厚さ 0 . 5 mmのシートを作製し、シート上のフローマーク量を目視により判定を行い、良好な順番に0、 Δ 、 \times で評価した。ここで、Oはフローマークがほとんどない、 Δ はフローマークが目立って実用的に問題になるおそれがある、 \times はフローマークが多く発生して非常に目立つために実用的でないものである。

この評価は、ロール雕型性評価に用いたのと同じ塩化ビニル系樹脂組成物を用いて行った。

- (3) エアマーク評価: 6インチロール (関西ロール (株) 社製) を用いて混 練温度200℃、ロール間隔0.25 mm、試料100gで3分間混練して厚さ 2 mmのシートを作製し、シート上のエアマークの大きさと量を目視による判定 を行い、良好な順番に〇、△、×で評価した。ここで、〇はエアマークがほとん どない、△はエアマークが目立って実用的に問題になるおそれがある、×はエア マークが多く発生して目立つために実用的でないものである。
- 25 この評価は、ロール離型性評価に用いたのと同じ塩化ビニル系樹脂組成物を用いて行った。
 - (4) ゲル化特性評価:ラボプラストミル(東洋精機(株)社製)を用いて温度160℃、回転数30rpm、充填量53gで混練した時の最大トルクおよび最大トルクに至るまでの時間(ゲル化時間)を測定した。このゲル化時間が短い

15

25

ほど、ゲル化が早いとした。

ゲル化特性評価に用いた樹脂組成物は、以下に示す配合を用いた。

平均重合度 8 0 0 の塩化ビニル単独重合体(信越化学工業(株)社製 TK-8 0 0、)1 0 0 部に、ジブチル錫メルカプチド(勝田化工(株)社製、T-1 7 MJ)1. 1部、多価アルコール脂肪酸エステル(ヘンケルジャパン(株)社製、LoxiolG-16)0. 8部、高分子エステル(ヘンケルジャパン(株)社製、LoxiolG-70S)0. 15部、メタブレンC-201A(三菱レイヨン(株)社製)6. 0部および実施例または比較例で得られた共重合体混合物を配合し、ヘンシェルミキサーを用いて内温 1 2 0 ℃になるまで混合し、その後室温まで冷却して塩化ビニル系樹脂組成物を得た。

(5) 未ゲル化物:T-ダイを取り付けた20mm単軸押出機を用いて、スクリュー回転数40rpm、シリンダー温度180℃で厚さ0.1mmのフィルムを押し出し、フィルム表面の一定面積中の未ゲル化物の個数を目視で判定し、良好な順番に、<math>O、 Δ 、 \times で評価した。ここで、Oは非常に良好、 Δ は未ゲル化物が目立って実用的に問題があるおそれがある、 \times は非常に未ゲル化物が多く実用的でないものである。

未ゲル化物評価に用いた樹脂組成物は、以下に示す配合を用いた。

平均重合度 7 0 0 の塩化ビニル単独重合体(信越化学工業(株)社製TK-7 0 0)に、ジブチル錫メルカプチド(勝田化工(株)社製、T-1 7 M J) 2 . 20 0 部、多価アルコール脂肪酸エステル(ヘンケルジャパン(株)社製、LoxiolG-16) 0 . 9 部、高分子エステル(ヘンケルジャパン(株)社製、LoxixiolG-72) 0 . 6 部、メタブレンC-201A(三菱レイヨン(株)社製) 5 . 0 部および実施例または比較例で得られた共重合体混合物を配合し、ヘンシェルミキサーを用いて内温 1 2 0 ℃になるまで混合し、その後室温まで冷却

(実施例2)

して塩化ビニル系樹脂組成物を得た。

提拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素置換したのち、イオン交換水150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.0部と過硫酸カリウム0.15部、メタクリル酸メチル80部、アクリル酸nーブチル4部およびnーオクチ

25

ルメルカプタン 0.018 部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を6.5 ℃に昇温して2.5 時間加熱攪拌したのち、反応容器中にメタクリル酸メチル1.0 部、アクリル酸n ーブチル6 部の混合物を5 分間で添加し、添加終了後、さらに3 時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体 (A) のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1 と同様にして共重合体 (A) の乾燥品を得た。

得られた共重合体 (Λ) の重量平均分子量は1, 120, 000、分子量分布は2. 3 であった。

機拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素置換したのち、イオン交換水1

50部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部と過硫酸カリウム0.2

部、メタクリル酸メチル30部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65℃に昇温し、3時間加熱攪拌した。続いて、スチレン33部、アクリル酸nーブチル22部およびnーオクチルメルカプタン0.5部の混合物を90分にわたって添加し、添加終了後、さらに2時間加熱攪拌した。しかる後、この反応系にメタクリル酸メチル15部を30分間で添加し、添加終了後、さらに1.5時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了し、冷却して共重合体(B)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(B)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(B)の重量平均分子量(Mw)は400,000であった。 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスプレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は1,100,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.8であった。 (実施例3)

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部と、過硫酸カリウム0. 2部、メタクリル酸メチル70部、アクリル酸nーブチル4部およびnーオクチルメルカプタン0.025部の混合物を仕込み、容器内を窒素で置換したのち、 攪拌下で反応容器を65℃に昇温して2.5時間加熱攪拌したのち、反応容器中

にメタクリル酸メチル8部、アクリル酸nーブチル8部およびnーオクチルメルカプタン0.5部の混合物を15分間にわたって添加し、添加終了後、さらに1.5時間加熱攪拌した。続いて、メタクリル酸メチル10部を10分間にわたって添加し、添加終了後、2時間加熱攪拌して、重合反応を終了、冷却して共重合体(Λ)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(Λ)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(A)の重量平均分子量(Mw)は730,000、分子量分布は2.7であった。

提件機および還流冷却器付き反応容器内を窒素置換したのち、イオン交換水1
50部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部と過硫酸カリウム0.3 部、メタクリル酸メチル10部、nーオクチルメルカプタン0.1部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65℃に昇温し、1.5時間加熱攪拌した。続いて、スチレン36部、アクリル酸nーブチル24部およびnーオクチルメルカプタン1.0部の混合物を90分にわたって添加し、添加終了後、さらに2時間加熱攪拌した。しかる後、この反応系にメタクリル酸メチル30部、nーオクチルメルカプタン0.1部を45分間で添加し、添加終了後、さらに2時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了し、冷却して共重合体(B)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(B)の乾燥品を得た。

20 得られた共重合体(B)の重量平均分子量(Mw)は70,000であった。 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスプレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は700,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.9であった。

25 (実施例4)

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム 1.5部と過硫酸カリウム 0.15部、メタクリル酸メチル 40部、アクリル酸 n ーブチル 6部および n ーオクチルメルカプタン 0.0035部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換

20

したのち、攪拌下で反応容器を6.5℃に昇温して2時間加熱攪拌したのち、反応容器中にメタクリル酸メチル4.0部、アクリル酸n ーブチル1.4部の混合物を6.0分間で添加し、添加終了後、さらに3時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体 (Λ) のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1 と同様にして共重合体 (Λ) の乾燥品を得た。

得られた共重合体(A)の重量平均分子量は1,600,000、分子量分布は2.8であった。

提拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.2部と過硫酸カリウム0.

10 15部、スチレン40部、アクリル酸nーブチル30部およびnーオクチルメルカプタン0.9部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、撹拌下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱撹拌したのち、反応容器中にメタクリル酸メチル30部、nーオクチルメルカプタン0.03部の混合物を35分間で添加し、添加終了後、さらに3時間加熱撹拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体(B)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(B)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(B)の重量平均分子量は90,000であった。

実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は1,480,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.8であった。(実施例5)

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 230部、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.0部、過硫酸カリウム0.

25 15部、メタクリル酸メチル80部、アクリル酸n-ブチル18部、スチレン2 部およびn-オクチルメルカプタン0.0185部の混合物を住込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下に反応容器を65 に昇温して2 時間加熱攪拌して、重合反応を終了、冷却して共重合体(A) のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(A) の乾燥品を

得た。

得られた共重合体(A)の重量平均分子量(Mw)は900,000であり、 分子量分布(Mw/Mn)は2.1であった。

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素置換したのち、イオン交換水260部、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部、過硫酸カリウム0.2部、メタクリル酸メチル30部、nーオクチルメルカプタン0.03部の混合物を仕込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱攪拌した。続いて、スチレン20部とアクリル酸nーブチル30部およびnーオクチルメルカプタン0.5部の混合物を1時間にわたって添加し、添加終了後、さらに2時間攪拌した。しかる後、この反応系にメタクリル酸メチル20部およびnーオクチルメルカプタン0.05部の混合物を30分間掛けて添加し、さらに2時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体(B)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(B)の乾燥品を得た。

15 得られた共重合体(B)の重量平均分子量(Mw)は190,000であった。 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は830,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.8であった。

20 (比較例1)

共重合体混合物を塩化ビニル系樹脂組成物に添加することなく、成形評価を行った。

(比較例2)

共重合体(A) は実施例1におけるn-オクチルメルカプタンを使用しない以 25 外は、実施例1と同様にラテックスを作製した。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(A)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(A)の重量平均分子量は3,000,000、分子量分布は3.7であった。

共重合体(B)は実施例1と同様にラテックスを作製した。

実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は2,910,000、分子量分布(Mw/Mn)は3.4であった。

5 (比較例3)

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部と、過硫酸カリウム0.2部、メタクリル酸メチル85部、nーオクチルメルカプタン0.025部の混合物を仕込み、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65℃に昇温して3時間加熱攪拌したのち、反応容器中にメタクリル酸メチル2.5部、アクリル酸 n ーブチル2.5部および n ー オクチルメルカプタン0.5部の混合物を15分間にわたって添加し、添加終了後、さらに1.5時間加熱攪拌した。続いて、メタクリル酸メチル10部を10分間にわたって添加し、添加終了後、2時間加熱攪拌して、重合反応を終了、冷却して共重合体(A)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(A)の乾燥品を得た。

得られた共重合体 (Λ) の重量平均分子量 (Mw) は790,000、分子量 分布は2.7であった。

共重合体(B)は実施例1と同様にラテックスを作製した。

20 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は760,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.9であった。

(比較例4)

25 攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部と、過硫酸カリウム0. 2部、メタクリル酸メチル50部、アクリル酸nーブチル30部、nーオクチル メルカプタン0.009部の混合物を仕込み、容器内を窒素で置換したのち、攪 拌下で反応容器を65℃に昇温して3時間加熱攪拌したのち、反応容器中にメタ クリル酸メチル20部、 $n-オクチルメルカプタン0.06部の混合物を30分間にわたって添加し、添加終了後、2時間加熱攪拌して、重合反応を終了、冷却して共重合体 <math>(\Lambda)$ のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体 (Λ) の乾燥品を得た。

5 得られた共重合体(A)の重量平均分子量(Mw)は270,000、分子量分布は2.6であった。

共重合体(B)は実施例1と同様にラテックスを作製した。

実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスプレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量

10 て粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子员 (Mw) は220,000、分子量分布 (Mw/Mn) は2.8であった。

(比較例5)

15

25

実施例1における共重合体 (Λ) のメタクリル酸メチルを80部、アクリル酸 n-ブチルを20部とした以外は、実施例1と同様にラテックスを作製した。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体 (Λ) の乾燥品を得た。

得られた共重合体 (Λ) の重量平均分子量は1,060,000、分子量分布 (Mw/Mn) は2.3であった。

実施例2における共重合体(B)のnーオクチルメルカプタンを0.05部と 20 した以外は、実施例2と同様にラテックスを作製した。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(B)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(B)の重量平均分子量(Mw)は810,000であった。 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は220,000、分子量分布(Mw/Mn)は2.5であった。

(比較例6)

実施例1と同様にして、共重合体(A)および共重合体(B)のラテックスを作製した。

固形分として200部の共重合体(B)をラテックスブレンドに用いた以外は、 実施例1と同様にして共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを 行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉 末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw) は共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は740,000、分子量分布 (Mw/Mn)は3.8であった。

(比較例7)

実施例1と同様にして、共重合体(A)のラテックスを作製した。 共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドは行わなかった。

10 (比較例8)

5

実施例1と同様にして、共重合体(A)のラテックスを作製した。

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.0部と過硫酸カリウム0.

15部、スチレン20部、アクリル酸n-ブチル60部およびn-オクチルメルカプタン0.09部の混合物を住込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱攪拌したのち、反応容器中にメタクリル酸メチル20部を30分間で添加し、添加終了後、さらに3時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体(B)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例1と同様にして共重合体(B)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(B)の重量平均分子量は230,000であった。

実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量

25 (Mw) は1,060,000、分子量分布(Mw/Mn) は2.4であった。 (比較例9)

攪拌機および還流冷却器付き反応容器内を窒素で置換したのち、イオン交換水 150部とジオクチルスルホコハク酸ナトリウム1.5部と過硫酸カリウム0.

15部、メタクリル酸メチル40部、アクリル酸nーブチル6部およびnーオク

チルメルカプタン 0.035 部の混合物を住込み、再度、容器内を窒素で置換したのち、攪拌下で反応容器を65 ℃に昇温して 2 時間加熱攪拌したのち、反応容器中にメタクリル酸メチル 40 部、アクリル酸 n 一ブチル 14 部の混合物を 3 0分間にわたって添加し、添加終了後、さらに 3 時間加熱攪拌したのち、重合反応を終了、冷却して共重合体(Λ)のラテックスを得た。以下、得られたラテックスの一部につき実施例 1 と同様にして共重合体(Λ)の乾燥品を得た。

得られた共重合体(A)の重量平均分子量は1,750,000、分子量分布は3.6であった。

実施例1と同様にして、共重合体(B)のラテックスを作製した。

- 10 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物の重量平均分子量(Mw)は1,720,000、分子量分布(Mw/Mn)は3.4であった。(比較例10)
- 15 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスを作製し、実施例1と同様にしてラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。得られた共重合体混合物を0.1部、塩化ビル系樹脂組成物に添加配合した。(比較例11)
- 20 実施例1と同様にして、共重合体(A)と共重合体(B)のラテックスを作製し、実施例1と同様にしてラテックスブレンドを行った。以下、得られたラテックス混合物について実施例1と同様に操作して粉末状の共重合体混合物を得た。 得られた共重合体混合物を30部、塩化ビル系樹脂組成物に添加配合した。

	25	20		15	10		5	
				部 上 税	:	į		
	共重合体;	共重合体混合物組成						
	共重合体	共重合体	塩化ビニル系	ロール離型性	クーと一口に	エアマーク	ゲル化時間	未ゲル化物
	(A)	(B)	樹脂組成物中の	(\$)			(₩)	
	(命)	600	共重合体混合物					
			添加量 (部)					
実施例1	100	10	ღ	15.5	0	0	1.3	0
実施例2	100	10	в	14.0	0	0	1. 3	0
実施例3	100	10	ო	14.5	0	0	1. 2	0
実施例4	100	10	က	14.0	0	0	1.0	0
実施例5	100	10	ღ	15.0	0	0	1.0	0
比較例1	ı	I	1	2.5	0	×	2. 5	×
比較例2	100	10	ღ	14.5	×	0	1. 2	0
比較例3	100	1,0	ဗ	13.0	0	0	1. 7	×
比較例4	100	10	က	14.0	0	×	1.4	δ
比較例5	100	10	ღ	9.5	۵	0	1.3	0
比較例6	100	200	ဗ	30.0以上	0	×	8.5	×
比較例7	100	ı	က	3.5	0	0	1.3	0
比較例8	100	10	ဗ	12. 5	0	×	5. 2	٧
比較例9	100	10	Ю	13.5	×	0	1.5	0
比較例10	100	10	0. 1	3.0	0	0	2.0	×
比較例11	100	10	30	21.0	×	0	0.5	0

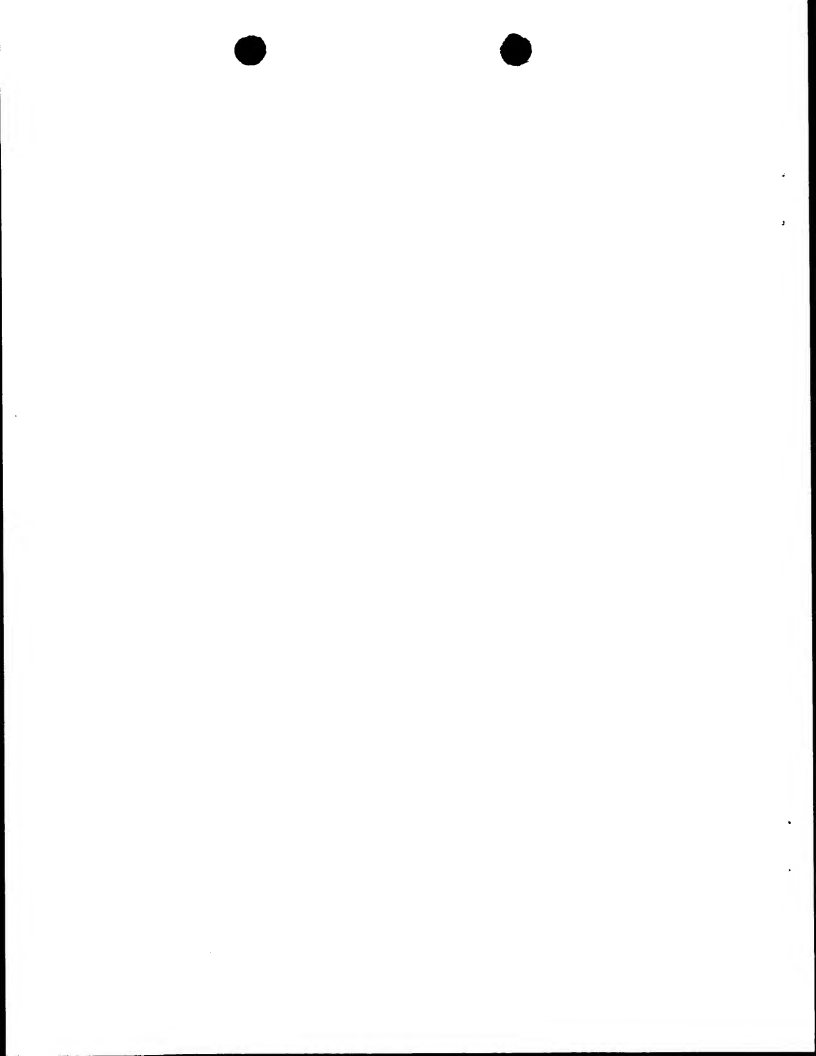
本発明の塩化ビニル系樹脂用加工助剤およびそれを用いた塩化ビニル系樹脂組成物は、上述した如く、塩化ビニル系樹脂の加工性を向上させ、またカレンダー成形したシートまたはフィルム、あるいは押出成形したシートまたはフィルムに発生するフローマークを解消させるとともにプレートアウトが少なく、かつカレンダー成形した場合のシートの離型性に優れた効果を発揮し、その工業的価値は極めて大である。

請求の範囲

1. メタクリル酸メチル $70\sim90$ 重量%と、アクリル酸エステルまたはメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステル $30\sim10$ 重量%とこれらと共重合可能な他種の単量体とからなる単量体混合物を共重合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマトグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が $700,000\sim2,000,000$ の範囲であり、分子量分布(Mw/Mn)が3. 0以下である共重合体(Λ)と、

少なくとも30重量%以上のメタクリル酸メチルと、メタクリル酸メチルを除 くメタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、芳香族アルケニル化合物、およ びその他の単量体から選ばれる少なくとも一種を構成単位とする単量体からなる 単量体混合物を共重合させることによって得られた、ゲルパミェーションクロマ トグラフィーにより測定した重量平均分子量(Mw)が10,000~500,00 の範囲である共重合体(B)

- 15 とからなる加工助剤。
 - 2. 塩化ビニル系樹脂 1 0 0 重量部と、請求項 1 に記載の加工助剤 0. 1 ~ 2 0 重量部とからなる塩化ビニル系樹脂組成物。
 - 3. 請求項1記載の加工助剤がカレンダー成形加工用であることを特徴とする加工助剤。
- 20 4. 請求項2記載の塩化ビニル系樹脂組成物がカレンダー成形加工用である ことを特徴とする塩化ビニル系樹脂組成物。
 - 5. 請求項2記載の塩化ビニル系樹脂組成物からカレンダー成形加工によって成形品を製造する方法。







International application No.

PCT/JP00/03185

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08L33/12, C08L27/06, B29C43/24//B29K27:06, B29L7:00					
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
Minimum do	B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08L33/00-14, C08L27/00-24				
Documentati	on searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
	ata base consulted during the international search (name L (DIALOG)	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)		
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
х	JP, 5-140395, A (Mitsubishi Pla 08 June, 1993 (08.06.93), Claims (Family: none)	stics, Inc.),	1-5		
А	US, 4277573, A (Kureha Kagaku K 07 July, 1981 (07.07.81), Claims	1-5			
A	& JP, 55-54340, A US, 4206292, A (Kureha Kagaku K 03 June, 1980 (03.06.80), Claims & JP, 55-52336, A	1-5			
A	US, 5093420, A (Kanegafuchi Kagaki 03 March, 1992 (03.03.92), Claims & JP, 2-269755, A	ı Kogyo Kabusiki Kaisha),	1-5		
А	US, 5055529, A (Mitsubishi Rayo 08 October, 1991 (08.10.91), Claims	on Company),	1-5		
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art			he application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be cred to involve an inventive claimed invention cannot be claimed invention cannot be p when the document is a documents, such		
"P" docum than th	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of the same patent	family		
	actual completion of the international search June, 2000 (07.06.00)	Date of mailing of the international sea 20 June, 2000 (20.0)			
Name and n	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer				
Facsimile N	in	Telephone No.			



International application No.

PCT/JP00/03185

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	& JP, 1-247409, A	
A	EP, 0132317, A1 (Rohm and Haas Company), 30 January, 1985 (30.01.85), Claims & JP, 60-35044, A	1-5
PA	JP, 5-140395, A (Mitsubishi Rayon Co., Ltd.), 24 August, 1999 (24.08.99), Claims (Family: none)	1-5

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/03185

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC)

Int.Cl' C08L33/12, C08L27/06, B29C43/24//B29K27:06, B29L7:00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C08L33/00-14, C08L27/00-24

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI/L (DIALOG)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号
X	JP, 5-140395, A (三菱樹脂株式会社) 8.6月. 1993 (08.06.93), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 — 5
A	US, 4277573, A (Kureha Kagaku Kogyo Kabusiki Kai shi) 7. Jul. 1981 (07. 07. 81), 特許請求の範囲 & JP, 55- 54340, A	1 — 5
А	US, 4206292, A (Kureha Kagaku Kogyo Kabusiki Kai sha) 3. Jun. 1980 (03.06.80), 特許請求の範囲	1 – 5

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 07.06.00 国際調査報告の発送日 20.06.00 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3495

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/03185

C(続き).	関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
A	& JP, 55- 52336, A US, 5093420, A (Kanegafuchi Kagaku Kogyo Kabusik	1-5		
71	i Kaisha) 3. Mar. 1992 (03.03.92), 特許請求の 範囲 & JP, 2-269755, A			
A	US, 5055529, A (Mitsubishi Rayon Company) 8.0ct. 1991 (08.10.91), 特許請求の範囲 & JP, 1-247409, A	1-5		
A	EP, 0132317, A1 (Rohm and Haas Company) 30. 01.85 (30.01.85), 特許請求の範囲 & JP, 6 0-35044, A	1-5		
P A	JP, 5-140395, A (三菱レイヨン株式会社) 24. 8月. 1999 (24. 08. 99), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1-5		
		·		
		·		

(54) HALOGEN-CONTAINING RESIN MPOSITION

(11) 5-140393 (A)

(43) 8.6.1993

(22) 20.11.1991

(21) Appl. No. 3-305112

(71) ASAHI DENKA KOGYO K.K. (72) KOJI TSURIGA(4)

(51) Int. Cls. C08L27/00,C08K3/24,C08K5/09

PURPOSE: To obtain the subject composition good in thermal stability, colorability, transparency and weather resistance by blending a halogen-containing resin with a perbasic carboxylate/carbonate complex of an alkaline earth metal and a specific compound containing Mg, Zn or Al.

CONSTITUTION: The objective halogen-containing resin composition is obtained by blending 100 pts.wt. halogen-containing resin (e.g. a polyvinyl chloride-based resin) with (A) 0.05-10 pts.wt. at least one of a perbasic carboxylate/carbonate complex (e.g. perbasic barium oleate-carbonate complex) prepared by adding a mixture solution of a carboxylic acid such as oleic acid with an alkylbenzenebased solvent such as nonylphenol to barium hydroxide anhydride, etc., blowing gaseous carbon dioxide and thermally reacting the resultant mixture at 150°C and (B) 0.001-5 pts.wt. at least one of a compound expressed by the formula $(0 \le (x_2)/(x_1) < 10, (x_1 + x_2) < 20; 0 \le (y) < 2;$ (m) is 0 or an optional integer). This composition is remarkably improved in thermal stability, colorability and transparency.

(54) VINYL CHLORIDE-BASED RESIN COMPOSITION

(11) 5-140395 (A)

Π

ij

q

)

1 ÷ (43) 8.6.1993 (19) JP

(21) Appl. No. 3-305941 (22) 21.11.1991

(71) MITSUBISHI PLASTICS IND LTD (72) MIKITO ISHII(1)

(51) Int. Cl⁵. C08L27/06//(C08L27/06,C08L33/12)

PURPOSE: To obtain the subject composition good in calender sheet production rate, transparency and fluctuation in thickness by adding respective copolymers of methyl methacrylate and butyl acrylate and butyl methacrylate each having

a specific molecular weight to a vinyl chloride-based resin.

CONSTITUTION: The objective vinyl chloride-based resin composition is obtained by adding 0.5-1.5 pts.wt. copolymer, composed of 82-90wt.% methyl methacrylate and 8-10wt.% butyl acrylate and having 1600000-2000000 molecular weight, 0.5-1.5 pts.wt. copolymer, composed of 55-61wt.% methyl methacrylate and 45-39wt.% butyl methacrylate and having 100000-500000 molecular weight and 0.1-0.7 pt.wt. copolymer, composed of 54-60wt.% methyl methacrylate, 16-30wt.% butyl acrylate and 30-20wt.% butyl methacrylate and having 250000-650000 molecular weight to 100 pts.wt. vinyl chloride-based resin. The resin composition does not disturb balance among air inclusion, flow mark, transparency, fluctuation in thickness, etc., in spite of improvement in calender sheet production

(54) PLASTICIZER COMPOSITION

(11) 5-140396 (A) (19) JP (43) 8.6.1993

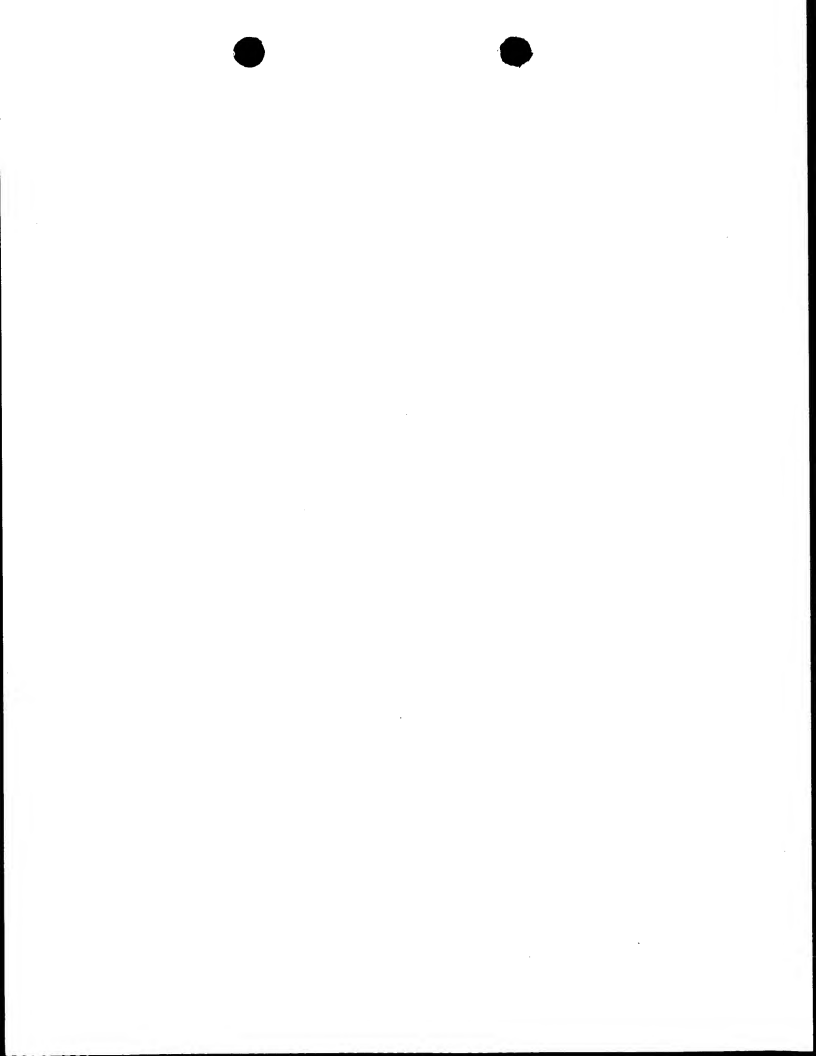
(21) Appl. No. 3-308018 (22) 22.11.1991

(71) ASAHI DENKA KOGYO K.K. (72) ARIYASU KURITA(3)

(51) Int. Cl⁵. C08L27/06,C08K5/13,C08K5/17,C08K5/524//C08L67/02

PURPOSE: To obtain the subject composition, good in working environment without emitting irritant smell in processing at high temperatures and useful for vinyl chloride resin, etc., by adding a phenolic compound, an organophosphite compound and a hindered amine compound, etc., to a polyester-based plasticizer.

CONSTITUTION: The objective plasticizer composition is obtained by condensing a polybasic acid component such as adipic acid, sebacic acid or phthalic acid with a polyhydric alcohol component such as 1,3-butanediol, 1,4-butanediol, neopentyl glycol or propylene glycol, as necessary, using a monohydric alcohol such as n-decyl alcohol and/or a monobasic acid such as coconut fatty acid as a terminating component, preparing a polyester-based plasticizer having 600-5000 number average molecular weight and ≤ 1 acid value, and blending 100 pts.wt. resultant plasticizer with 0.01-5 pts.wt. phenolic compound such as 4,4'-butylidenebis(6-tertiary butyl-m-cresol), organophosphite compound such as trisnonylphenyl phosphite and hindered amine compound, etc.



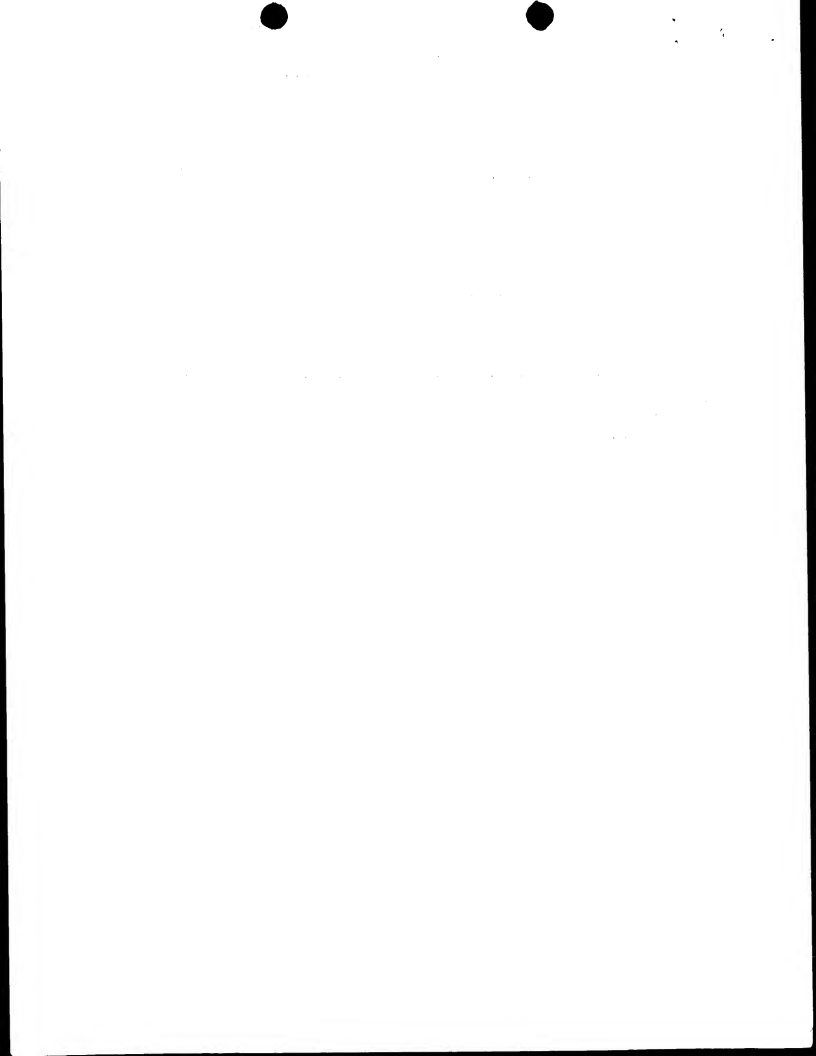
PATENT COOPERATION TREATY

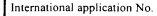
PCT

Translation INT INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference		SeeMatificat	ionofTrangmittaleflatormational Proliminary
BRC00P098A	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day)	*	Priority date (day/month/year)
PCT/JP00/03185 International Patent Classification (IPC) o	18 May 2000 (18.0)	5.00)	19 May 1999 (19.05.99)
C08L 33/12	r national classification and 11 C		
Applicant	MITCHBICHI DAVONO	CO LTD	
	MITSUBISHI RAYON (.O., LID.	
This international preliminary exa and is transmitted to the applicant	mination report has been prepared according to Article 36.	by this Intern	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	of 4 sheets, includin	g this cover sl	heet.
This report is also accomp	panied by ANNEXES, i.e., sheets	of the descri	ption, claims and/or drawings which have
been amended and are the b	pasis for this report and/or sheets co 7 of the Administrative Instructions	ontaining reci	tifications made before this Authority (see
	total of sheets.		,
3. This report contains indications re	lating to the following items:		
Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	t of opinion with regard to novelty,	inventive ste	p and industrial applicability
IV Lack of unity of in	vention		
V Reasoned statemer citations and expla	nt under Article 35(2) with regard to transfer supporting such statement	o novelty, inv	rentive step or industrial applicability;
VI Certain documents	cited		
VII Certain defects in t	the international application		
VIII Certain observation	ns on the international application		
Date of submission of the demand	Date of o	completion of	this report
19 October 2000 (19.	10.00)	02 J	uly 2001 (02.07.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authoriz	ed officer	
Facsimile No.	Telephor	ne No.	

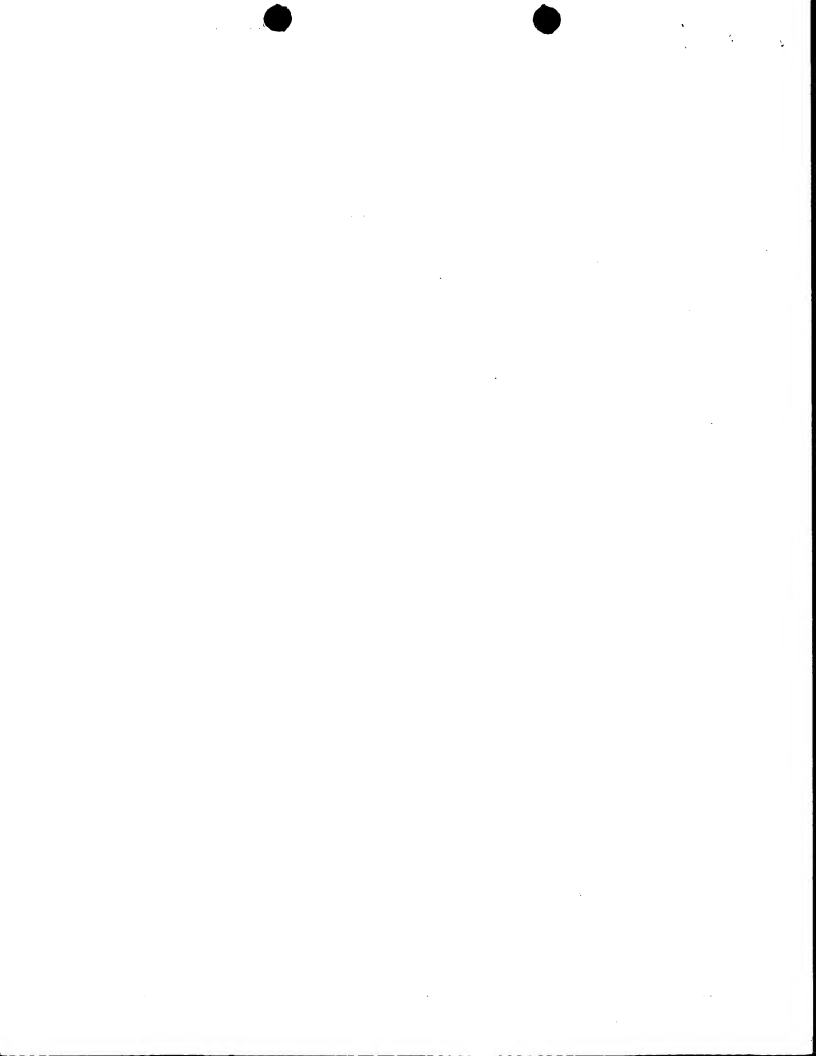




PCT/JP00/03185

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I.	I. Basis of the report					
1.	1. With regard to the elements of the international application:*					
	\boxtimes	the inte	ernational application as originally filed			
		the des	scription:			
		pages	, as originally filed			
		pages	, filed with the demand			
		pages	filed with the letter of			
		the clai	ims:			
		pages	, as originally filed			
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19			
		pages	, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of			
		the dra	wings:			
		pages	, as originally filed			
		pages	, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of			
		the seque	ence listing part of the description:			
	_	pages	, as originally filed			
		pages	, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of			
2.	the i	nternation se elemen the lan	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which nal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language which is: aguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).			
	H		nguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/			
		or 55.3	3).			
3.	preli	iminary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international examination was carried out on the basis of the sequence listing:			
	\vdash		ned in the international application in written form.			
	H		ogether with the international application in computer readable form.			
	H		ned subsequently to this Authority in written form.			
	H		ned subsequently to this Authority in computer readable form.			
		interna	tatement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the ational application as filed has been furnished.			
			atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has urnished.			
4.			the claims. Nos the drawings, sheets/fig			
5.		This rep	port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**			
	_	•	·			
*	in th	acement . his report 70.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to tas "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16).			
**	Any	replacem	nent sheet containing such amendments must be referred to under item I and annexed to this report.			





INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/03185

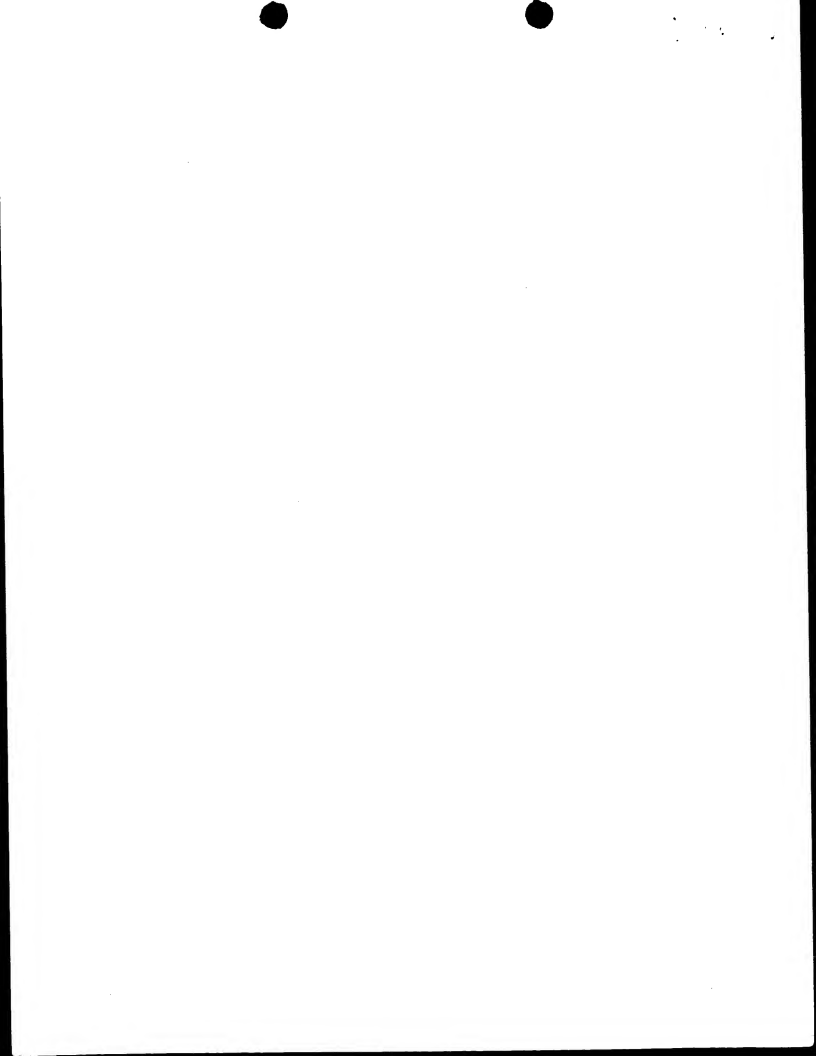
. Statement			
Novelty (N)	Claims		YES
	Claims	1-5	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-5	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-5	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1 (JP, 5-140395, A, Claims; Par. Nos. 8-10, and 13) cited in the international search report describes the inventions set forth in Claims 1-5, and therefore these claims do not appear to be novel.

This examination finds that in the stipulation for the molecular weight distribution (Mw/Mn) of Constituent (A) of Claim 1, the numerical range of 3.0 or less is a range that is achieved by conventional polymerization conditions (the ratio of initiator, chain transfer agent and the like added) of (meth)acrylates (if necessary, see documents 2-4 below concerning this matter). This examination finds that in producing the resin described in document 1, Par. No. 8, this stipulation for the molecular weight distribution is naturally achieved in the Example in Par. No. 13. In addition, the resin of Par. No. 8 corresponds to Constituent (A) of Claim 1 because the ratios of starting materials in the mixes therein overlap. In addition both constituents described in Par. Nos. 9 and 10 of document 1 correspond to Constituent (B) of this application. The ratios of starting materials and constituents therein also overlap with the stipulation of Claim 1. Document 1 also describes a processing method in which vinyl chloride is included in the mix. Therefore, document 1 describes the subject matter of Claims 1-5.

Document 2: JP, 54-68890, A, Claims and page 3, upper right column, lines 6 to 9 Document 3: JP, 54-112987, A, Claims and page 3, lower left column, lines 7 to 12 Document 4: JP, 54-149788, A, Claims and page 3, lower left column, lines 5 to 8



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

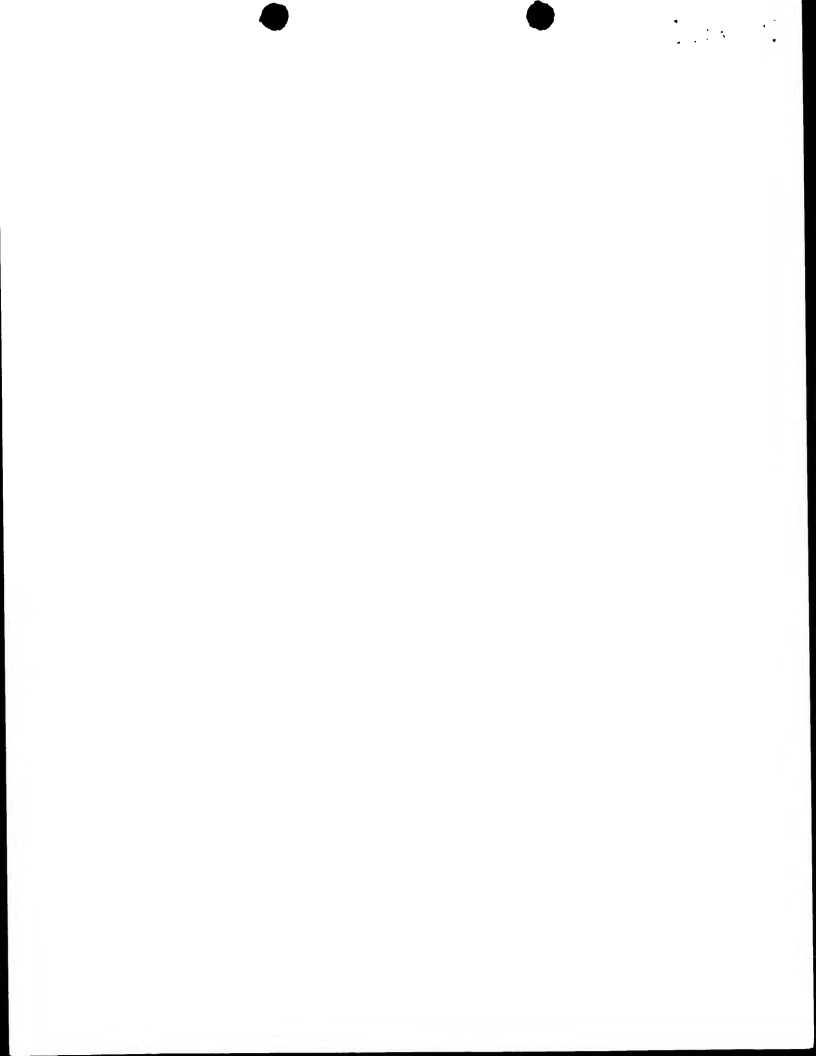
International application No.

PCT/JP00/03185

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

Although Comparative Examples 6 and 10 in the Specification of this application satisfy all the conditions of the Claims, they do not produce the specified effect, and it is unclear which matters the descriptions of these Comparative Examples are supposed to support. (Judging from Comparative Example 6, the ratio of (A) and (B) in the mix is within the specified range, and judging from Comparative Example 10, when processing additives are added to the vinyl chloride resin composition, their ratios have a narrower range than the ratios stipulated in Claim 2, but if these are necessary requirements for the inventions in this application, it seems that these conditions should be described in the Claims.)



NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

KANEDA, Nobuyuki 8th Floor, 16th Kowa Bldg. 9-20, Akasaka 1-chome Minato-ku, Tokyo 107-0052 JAPON



IMPORTANT NOTIFICATION
International filing date (day/month/year) 18 May 2000 (18.05.00)
Priority date (day/month/year) 19 May 1999 (19.05.99)

MITSUBISHI RAYON CO., LTD. et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
 International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
 document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which upon entry into the national phase, to furnish the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, circumstances.

Priority date

Priority application No.

Country or regional Office or PCT receiving Office

Date of receipt of priority document

19 May 1999 (19.05.99)

11/138714

JP

27 July 2000 (27.07.00)

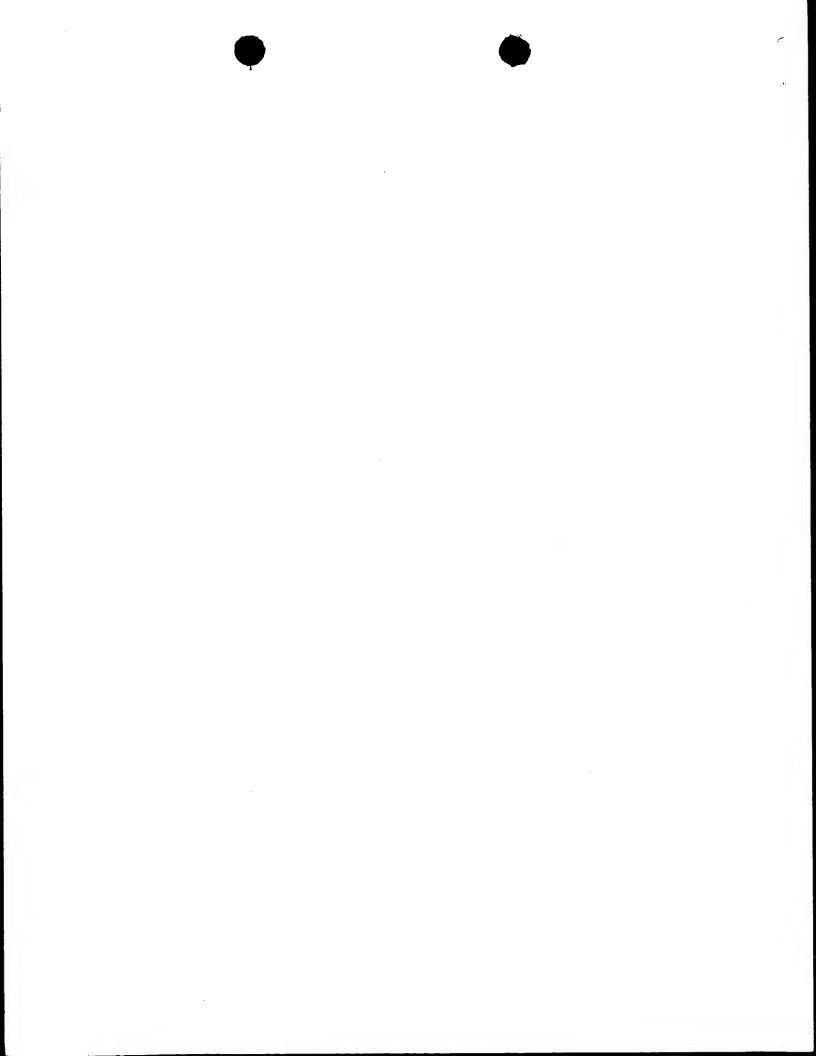
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Authorized officer

Susumu Kubø

Telephone No. (41-22) 338.83.38



NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE **COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL** APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

9-20, Akasaka 1-chome Minato-ku, Tokyo 107-0052

From the INTERNATIONAL BUREAU

JAPON



Date of mailing (day/month/year)

30 November 2000 (30.11.00)

Applicant's or agent's file reference

BRC00P098A

International application No.

PCT/JP00/03185

International filing date (day/month/year)

18 May 2000 (18.05.00)

Priority date (day/month/year) 19 May 1999 (19,05,99)

IMPORTANT NOTICE

Applicant

MITSUBISHI RAYON CO., LTD. et al

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time: CN, EP, ID, SG

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 30 November 2000 (30.11.00) under No. WO 00/71616

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

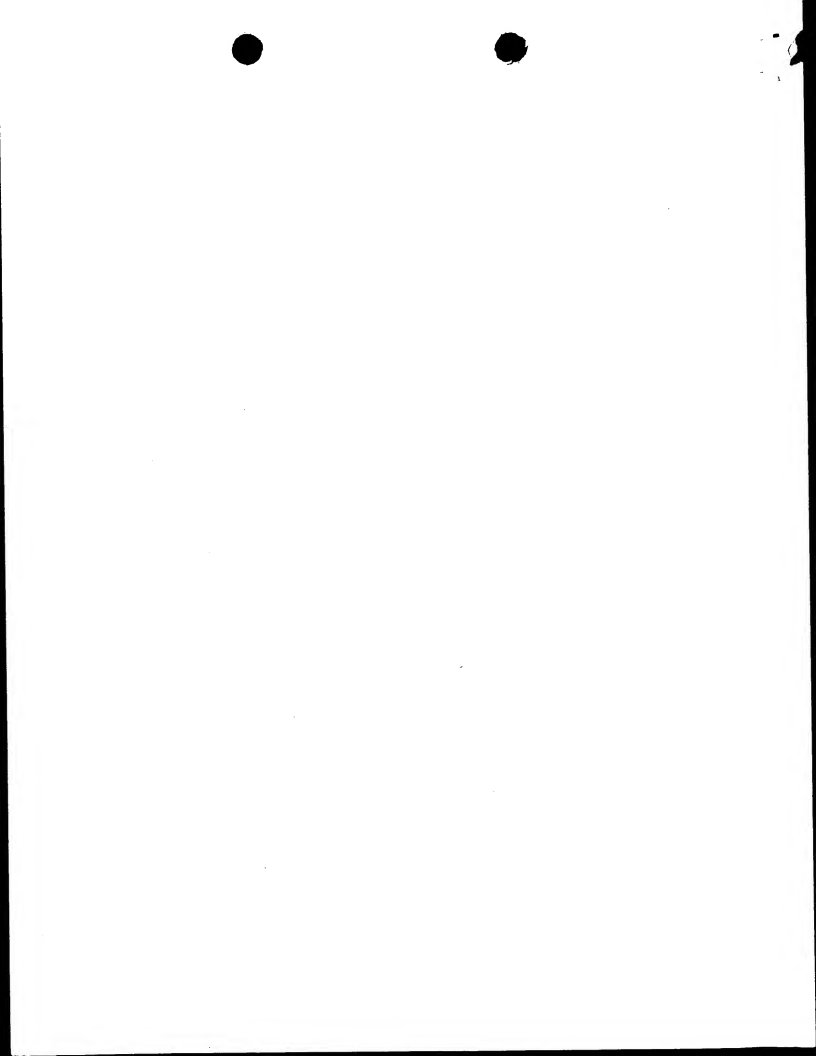
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

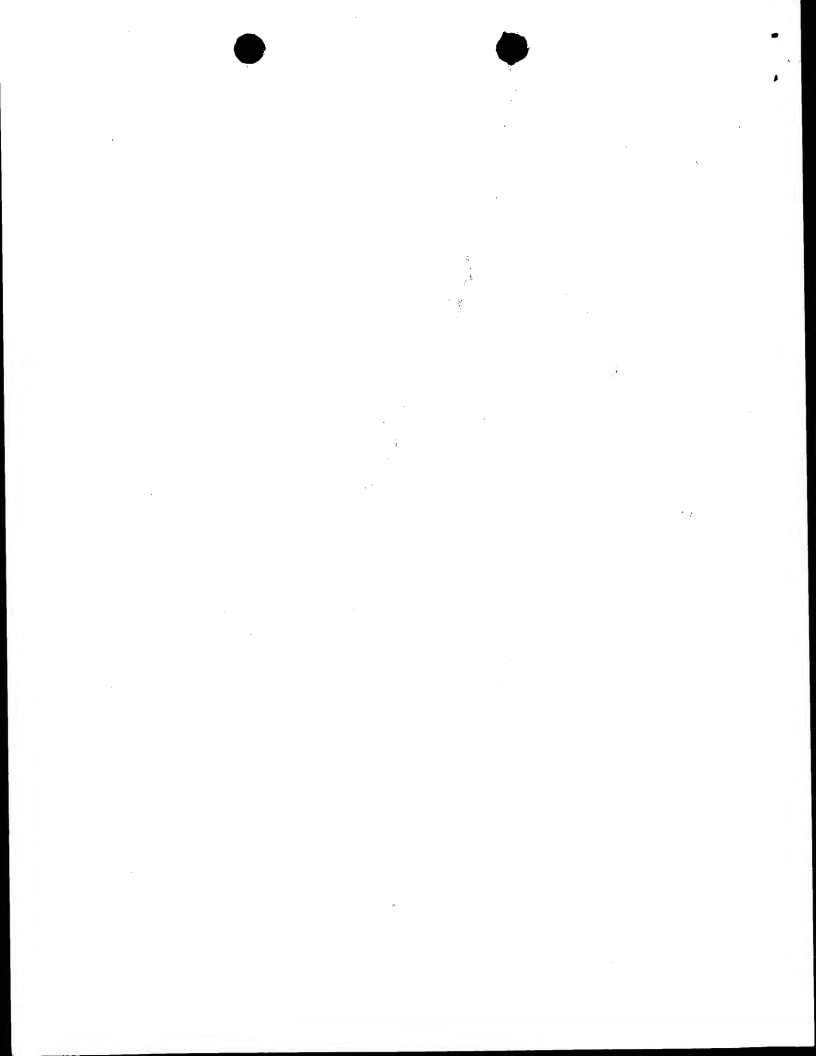


INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

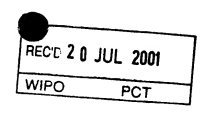
PCT/JP00/03185

A CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER $.C1^7$ $.C08L33/12$, $.C08L27/06$, $.B29C$	C43/24//B29K27:06, B29L7:	:00
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ctional classification and IPC	
	S SEARCHED	illonal classification and 1	
Minimum de	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	.Cl ⁷ C08L33/00-14, C08L27/00-24	1	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	that maked assessments are included	* 0 0 12
Document	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched
Electronic d	data base consulted during the international search (nam	ge of data base and, where practicable, sea	erch terms used)
	/L (DIALOG)	to or data data city,	ion toring asse,
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	opropriate of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP, 5-140395, A (Mitsubishi Pla		1-5
	08 June, 1993 (08.06.93),	130103, 1110.,,	1
. !	Claims (Family: none)		
A	US, 4277573, A (Kureha Kagaku k	Yarra Yahusiki Kaishi)	1-5
· •	05, 427/5/3, A (Rufena Ragaku F 07 July, 1981 (07.07.81),	cogyo kabusiki kaishi,,	1-5
ļ	Claims	1	I
,	& JP, 55-54340, A		I
A	US, 4206292, A (Kureha Kagaku F	Kogyo Kabusiki Kaisha),	1-5
	03 June, 1980 (03.06.80),	togyo mazazini milini,	1 3
1	Claims		1
	& JP, 55-52336, A		i
A	US, 5093420, A (Kanegafuchi Kagaki	u Koqvo Kabusiki Kaisha),	1-5
	03 March, 1992 (03.03.92),		<u>-</u>
Į į	Claims & JP, 2-269755, A	1	1
. !	& JP, 2-269/33, A		1
A	US, 5055529, A (Mitsubishi Rayo		1-5
!	08 October, 1991 (08.10.91),		I
<u> </u>	Claims	_ <u></u>	
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter- priority date and not in conflict with the	
conside	ered to be of particular relevance	understand the principle or theory unde	erlying the invention
date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the cl considered novel or cannot be considered	
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	
special	reason (as specified)	considered to involve an inventive step	when the document is
means	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such combination being obvious to a person	•
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later se priority date claimed	"&" document member of the same patent fa	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international searce	ch report
	June, 2000 (07.06.00)	20 June, 2000 (20.06	
1	!		•
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
	anese Patent Office		
Facsimile No	/o.	Telephone No.	
	,		





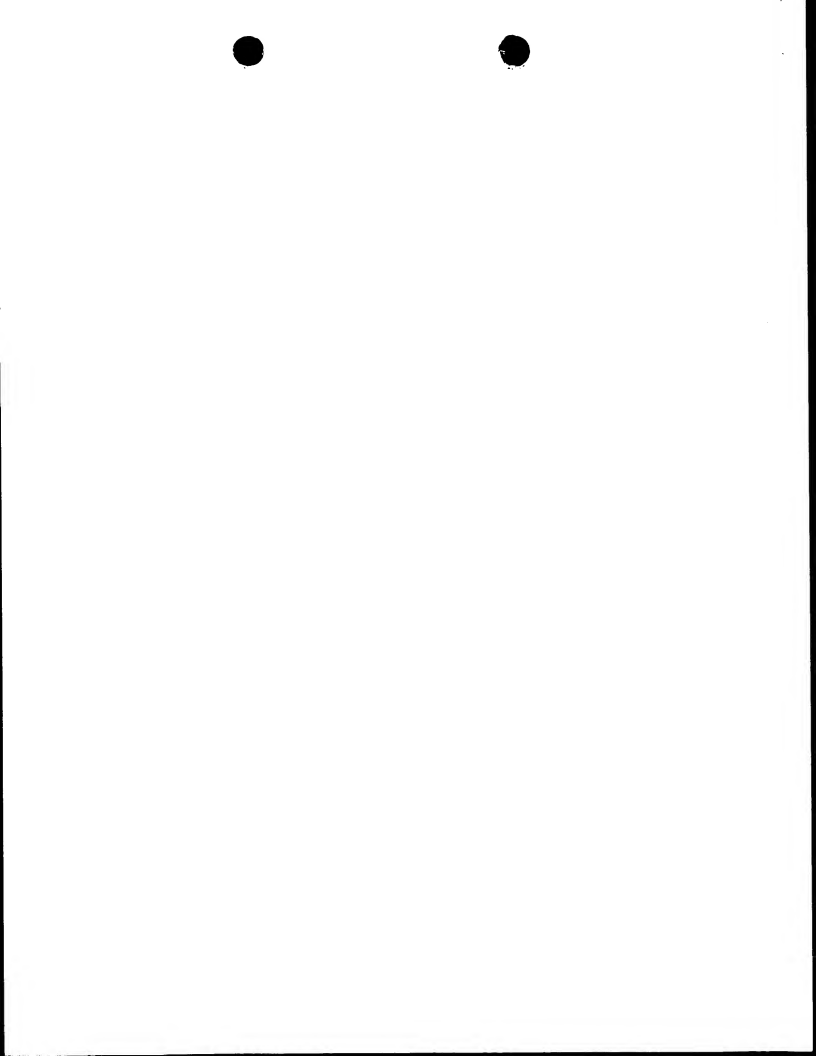
国際予備審査報告



(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 BRC00P098A	今後の手続きにつ	いては、国際予備審査 IPEA/4	報告の送付通知 1 6) を参照す	
国際出願番号 PCT/JP00/03185	国際出願日 (日.月.年) 1	8. 05. 00	優先 日 (日.月.年)	19.05.99
国際特許分類 (IPC) Int.C1'	C08L33/1	2		
出願人(氏名又は名称) 三菱 レ	イヨン株:	式会社		
1. 国際予備審査機関が作成したこの[国際予備審査報告を	法施行規則第57条 (P	CT36条)の#	規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表案	氏を含めて全部で ₋	4^-	ジからなる。	
この国際予備審査報告には、例	対風書類、つまり補	正されて、この報告の制	ま礁とされた及7	メノマル この国際予備家
査機関に対してした訂正を含む	り明細書、請求の範	囲及び/又は図面も添ん	すされている。) Alacondon I mar
(PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で				
3. この国際予備審査報告は、次の内容				
I X 国際予備審査報告の基礎				
Ⅱ 優先権				
Ⅲ 別規性、進歩性又は産業	上の利用可能性につ	かいての国際予備審査報	告の不作成	
IV 開の単一性の欠如				
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	る新規性、進歩性	又は産業上の利用可能性	きについての見 角	¥、それを裏付けるため
VI ある種の引用文献				
VII 国際出願の不備				
Vm X 国際出願に対する意見				
				1
C C				
国際工作者大の独立事とガガン・				
国際予備審査の請求書を受理した日		国際予備審査報告を作	成した日	

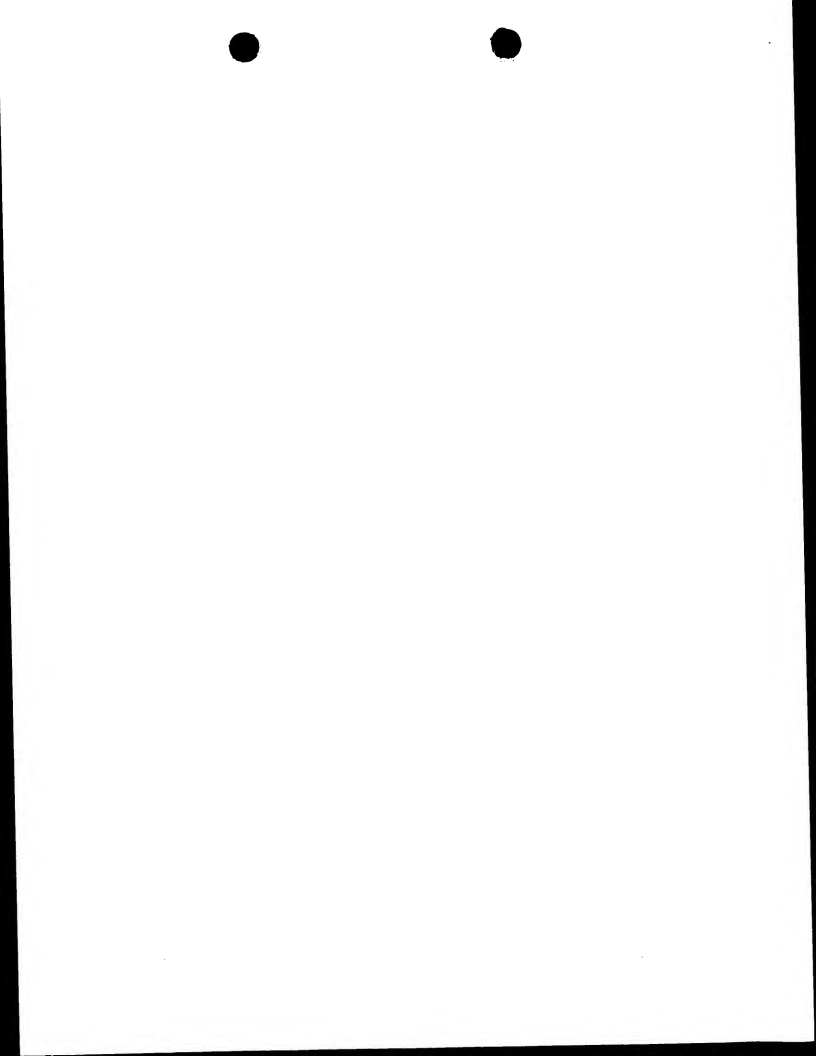
国際予	が備審査の請求書を受理した日 19.10.00	国際予備審査報告を作成した日 02.07.01	
名称及	びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)		9 4 5 7
	郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	寺坂 真貴子	
		電話番号 03-3581-1101 内線 34	495





国際出願番号 PCT/JP00/03185

請求の範囲 第		ために毎四された差しを 則70.16,70.17)	まん 州 概 は、 この 報告書に	れた。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令 おいて「出顧時」とし、本報告書には添付しない。
明細書 第	X 出願時	の国際出願書類		
明緑音 第			ページ、	出願時に提出されたもの
請求の範囲 第 項、			ページ、 ページ、	
開来の範囲 第 項、			項、	出願時に提出されたもの
請求の範囲 第 項、				PCT19条の規定に基づき補正されたもの
図面 第 ページ/図 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの 特 ページ/図 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、 」 付の書簡と共に提出されたもの 国際予備審査の記求書と共に提出されたもの 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。 上記の書類は、下記の言語である				国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
図面 第 ページ/図、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの 明細書の配列表の部分 第 ページ、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 国際・備審査の語列表の部分 第 ページ、国際・一次 付の書簡と共に提出されたもの 国際・一次 付の書簡と共に提出されたもの 国際・一次 付の書簡と共に提出されたもの 日際・一次 付の書簡と共に提出されたもの 日際・一次 日際・一次 である。 日際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 日際・予備審査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 日際・予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際・出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際・予備審査報告を行った。 この国際・出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際・一備審査報告を行った。 日願後に、エの国際・一備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 出願後に、この国際・一の事審を または調査 り機関に提出された事面による配列表 出願後に、この国際・一の事審を はまたは調査 り機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 事の提出があった 書の提出があった 書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 書の提出があった 第次の範囲を超えてごれたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した (PCT 世間につな) から知本を述えてごれたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した (PCT 世間につな) から知本を述えてこれたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した (PCT 世間につな) から記述を述えていたりに提出されたり (PCT 世間につな) から記述を述えていたのでは、 (PCT 世間にのな) から記述を述えていたりに対しませば、 (PCT 世間につな) から記述を述えていたりに対しませば、 (PCT 世間につな) から記述を述えていませば、 (PCT 世間にないませば、 (PCT 世間につないませば、 (PCT 世間にのないませば、 (PCT 世間にないませば、 (PCT 世間にないませ			ページ/図、	出願時に提出されたもの
□ 明細書の配列表の部分 第			ページ/図、	
明細書の配列表の部分 第	□ 明細書σ)配列表の部分 第	ページ	出題時に掲出されたよの
上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。 上記の書類は、下記の言語である 語である。語である。 語である。 語である。 語である。 BFである。 BPCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 この国際出願に含まれる書面による配列表 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 第本の提出があった。 第本の範囲 第 項 図面 図面の第 ページ/図	明細書の	配列表の部分 第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
上記の書類は、下記の言語である 語である。 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 この国際出願に含まれる書面による配列表 この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。 書の提出があった。 神正により、下記の書類が削除された。 明細書 第 項 図面 図面の第 ページ/図 この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCCT規則20.2(c) このは対するとないます。	.\1\4\m \m \m \c.\>	加列及以即分 第	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
□ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 □ の国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 明細書 第				
□ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 明細書 第 □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	上記の音類	は、下記の言語である。	語である	5.
□ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 明細書 第 □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	国際調	凋査のために提出された	PCT規則23.1(b)にいう	う 翻 訳文の言語
この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述 書の提出があった。 □ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第	☐ PCT	Γ規則48.3(b)にいう国際	祭公開の言語	
□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 明細書 第				
□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 神正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第		予備審査のために提出さ	れたPCT規則55.2また	は55.3にいう翻訳文の言語
□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第	国際			
□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 □ 補正により、下記の書類が削除された。 □ 明細書 第	この国際出	願は、ヌクレオチド又に	はアミノ酸配列を含んでお	
□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 出願後に提出した審面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 書の提出があった 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述 書の提出があった。 補正により、下記の書類が削除された。 明細書 第ページ 請求の範囲 第 ページ 図面 図面の第 ページ/図 この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した (PCT#181/20 2(4)) このは下されなかったものと認めら	この国際出	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面	はアミノ酸配列を含んでお による配列表	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。
□ 面膜をに提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 補正により、下記の書類が削除された。 明細書 第 ページ 請求の範囲 第	この国際出 この国	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスク!	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表
書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 補正により、下記の書類が削除された。	国際出この国際出この国際出この国際出この国際出	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され なに、この国際予備審査 なに、この国際予備審査	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスクレ (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表
補正により、下記の書類が削除された。 明細書 第	国際出この国際出この国際出この国際出この国際組出の国際を制造し、国際関係を関係を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され 後に、この国際予備審査 後に、この国際予備審査 ほに提出した書面による	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスクレ (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表
明細書 第	国際出版の国後後後後の関係の国際の国際のの国後の関係の国際の国際の関係を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され をに、この国際予備審査 をに、この国際予備審査 に提出した書面による はに提出した書面による	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスク((または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における[らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
請求の範囲 第	国際出版の国後後後後の世界の国際の国際の国際の国際の国際の国際の国際の国際の国際の関係を表示しています。	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され 後に、この国際予備審査 に、この国際予備審査 にに提出した書面による に提出した書面による はに提出した書面による はなる配列表に記載した	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスク((または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における[らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
図面 図面の第 ページ/図 この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した (PC T 押 III 70.2 (*)) この様であると	国際出版国際のの願願願の面のりの願願願の面のり、よい出出書書書には、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され 後に、この国際予備審査 をに、この国際予備審査 に提出した書面による 出があった よる配列表に記載した 出があった。 下記の書類が削除され	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスクレ (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における日 配列とフレキシブルディス	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT#8 70,2(<))、この様できると述っています。	国際、出の原類類別の面のり、出出出書書書に細にのの願願願の面のり、書書のの願願を表表に提り、	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出され 後に、この国際予備審 に、この国際予備審 に提出した書面による 出があった よる配列表に記載した 出があった。 下記の書類が削除され 第	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスクレ (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における目 配列とフレキシブルディス た。	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
1 2 Mark CAVISON 2/C DV/C LV TEDV 1.75 (DV/C TEDDITO 11/2) E A 44 T A A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1 A 1	国際出国の原語のの原語のの原語のの原語のでは、地田田野のの原語のである。ますのの原語のである。まずののの原語のである。まずのの原語のである。まずのの原語のでは、地田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書面 国際出願と共に提出される書い をに、この国際予備による にに提出した書面による配列表に記載した はよる配列表に記載した は出があった。 下記の書類が削除され 第 第	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスク((または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における[配列とフレキシブルディス た。	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
** * * *** * * * * * * * * * * * * * *	□ ここ出出出書書書 に細求面国 関 ここ出出出書書書 に細求面 関 原 出 国 医後後後提に提 、 関 に 国 後 後 後 接 に 提 、 し	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書の 国際出願と共に提出の 国際出願と共に提出の 国際、このの国際予備に にに提出の 記述があるで はに提があった。 下記の書類が削除され 第 一 の第 図面の第	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスクレ (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における目 配列とフレキシブルディス かた。 ページ	らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
	□ こ □ □ □ □ □ ■ 補 □ □ 図 国 国 こ こ 出 出 出 書 書 ま に 細 求 面 の 顧 願 願 の 面 願 の 面 の 面 の 面 の 面 の 面 の 面 の 面 の	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書の 国際出願と共に提予備を 会に、こののとなる。 会に、提出あの列を、このした。 会には此が配列をに記載した。 というである。 下記の書類が削除される。 下記の第 第 回の第 一の第 一の第 一の第 一の第 一の第 一の第 一の第 一の第 一の第 一	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスクレ (または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における目 配列とフレキシブルディス た。 ページ 項 ページ	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
	□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□	願は、ヌクレオチド又に 国際出願に含まれる書きに提出願いと共に際所と共にのののとなる。 には、このののとなる。 には、このののでは、このののでは、このののでは、このののでは、では、はないでは、はないでは、はないでは、はないでは、またでは、はないでは、はないでは、はないでは、ないでは、ないないでは、ないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	はアミノ酸配列を含んでお による配列表 たフレキシブルディスク(または調査)機関に提出 (または調査)機関に提出 配列表が出願時における[配列とフレキシブルディン た。 ページ ページ ページ に示したように、補正が! たものとして作成した	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 による配列表 出された書面による配列表 出されたフレキシブルディスクによる配列表 国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述



			国际山腹番号	PCT/J	P00/	03185
v.	新規 文献	性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第129 及び説明	条(PCT35s	条(2)) に定め		それを裏付ける
1.	見解					
	新規性	(N) 請求の範囲 請求の範囲	1 – 5			有 無
	進歩性	(IS) 請求の範囲				±

請求の範囲 1-5

産業上の利用可能性 (IA)

請求の範囲 __1-5____ 有

有

文献及び説明 (PCT規則70.7)

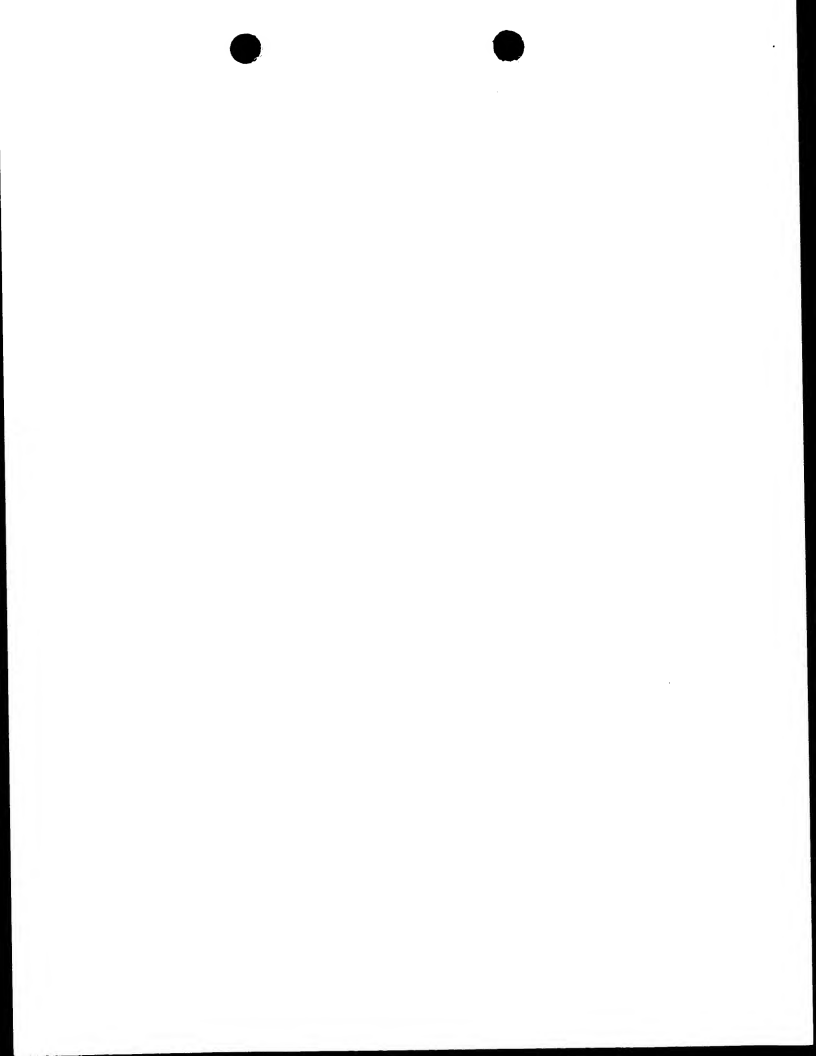
請求の範囲1-5は、国際調査報告で引用された文献1(JP 5-140395 A, 特許請求の範囲及び第8-10段落、第13段落参照。) に記載されているの で新規性を有しない。

請求の範囲

請求の範囲1の(A)成分の分子量分布(Mw/Mn)の規定において、3.0以 下なる数値範囲は、(メタ)アクリレート類の通常の重合条件(重合開始剤・連鎖移 動剤の添加割合など)により達成される範囲であると認められる(この点について、 必要であればさらに下記文献2-4を参照)。文献1の第8段落に記載の樹脂を製造 するにあたり、第13段落の実施例において当該分子量分布の規定は当然達成されて いるものと認められる。また、原料配合比も重複するため、第8段落の樹脂は請求の 範囲1の(A)成分に相当する。また、文献1の第9及び10段落に記載の両成分は 本願の(B)成分に相当し、これらの原料及び成分の配合比も請求の範囲1の規定と 重複している。文献1には塩化ビニルと混合する加工方法についても記載されてい る。したがって請求の範囲1-5は文献1に記載されている。

文献2(JP 54 - 68890A, 特許請求の範囲及び公報第3頁右上欄第 6-9行) 文献3 (JP 54 - 112987A, 特許請求の範囲及び公報第3頁左下欄第 7-12行) 文献4(JP 54-149788 A、特許請求の範囲及び公報第3頁左下欄第 5-8行)

5

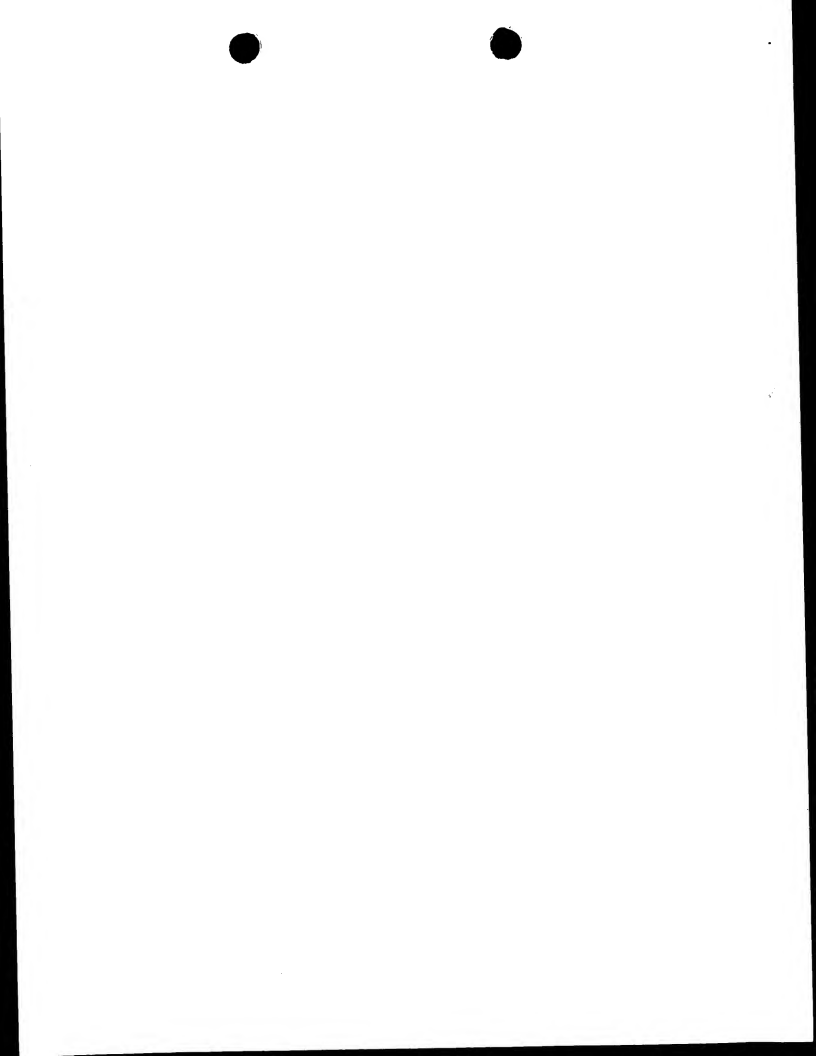




VII. 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

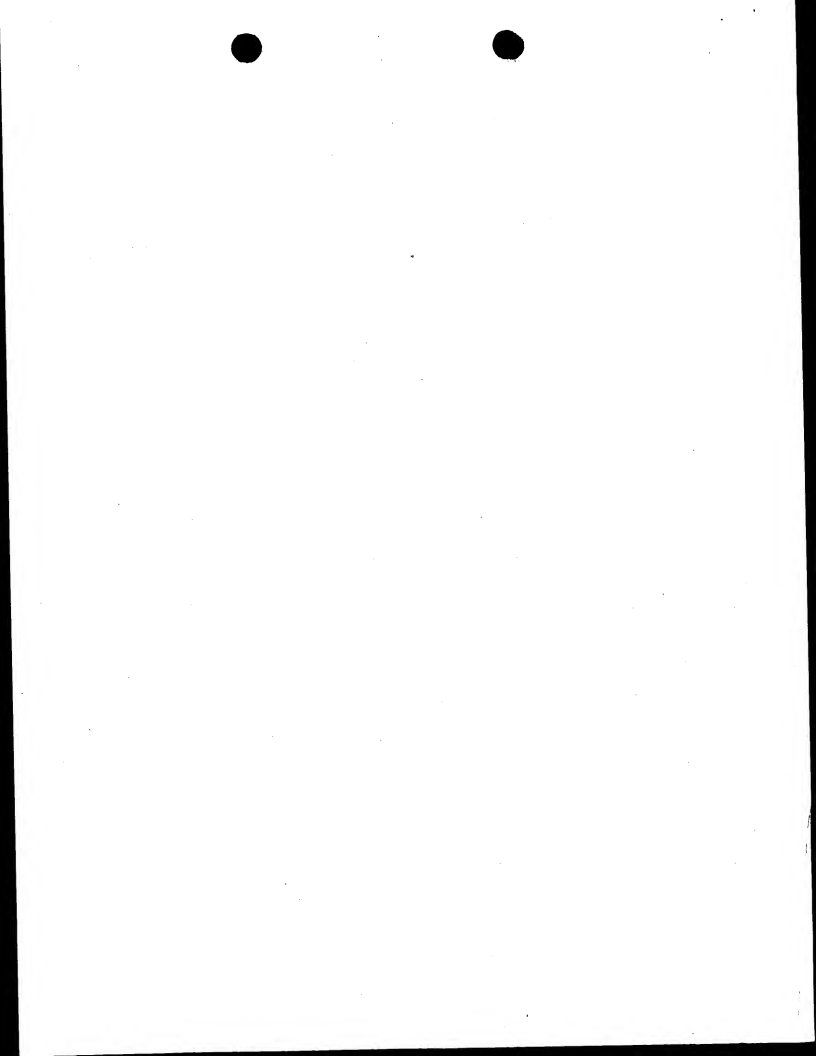
本願明細書の比較例6,及び比較例10はいずれも本願特許請求の範囲の要件を全て満たすにもかかわらず所定の効果を奏しない例と認められ、両比較例の記載は本願発明のいかなる事項を裏付けようとしたものか不明である。(比較例6からみて(A)と(B)との配合比が特定範囲であること、また比較例10からみて加工助剤を塩化ビニル系樹脂組成物へ配合する場合の比率が請求項2に規定された比より狭い範囲であることが、それぞれ本願発明における必須の要件である場合は、これらの要件を特許請求の範囲に記載するべきではないか。)





(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 BRC00P098A	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/22(及び下記5を参照すること。							
国際出願番号 PCT/JP00/03185	国際出願日 (日.月.年) 18.05.	0 0	優先日 (日.月.年)	19.05.	9 9			
出願人 (氏名又は名称) 三菱レイ	ョン株式会社							
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される	 報告を法施行規則第41条(。	PCT18条)の規定に従	い出願人に送	付する。			
この国際調査報告は、全部で3	_ ページである。							
この調査報告に引用された先行技	術文献の写しも添付されて	いる。						
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く □ この国際調査機関に提出され	ほか、この国際出願がされ た国際出願の翻訳文に基へ	たものに基づ き国際調査を	き国際調査を征 でである。	行った。				
b. この国際出願は、ヌクレオチド この国際出願に含まれる書面	又はアミノ酸配列を含んで	おり、次の配	列表に基づき	国際調査を行っ	った。			
□ この国際出願と共に提出され								
[]	出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表							
□ 出願後に、この国際調査機関	に提出されたフレキシブル	ディスクによ	る配列表					
□ 出願後に提出した書面による 書の提出があった。	•							
□ 書面による配列表に記載した 書の提出があった。	配列とフレキシブルディス	クによる配列	表に記録した	配列が同一で	ある旨の陳述			
2. 請求の範囲の一部の調査がて	*きない(第 I 欄参照)。				÷ -			
3.	,(第Ⅱ欄参照)。							
4. 発明の名称は 🗓 出願人	が提出したものを承認する	'o						
□次に示	すように国際調査機関が作	成した。						
5. 要約は 🔽 出願人	148.00	······································						
	が提出したものを承認する							
四次啊	に示されているように、法 査機関が作成した。出願人 調査機関に意見を提出する	は、この国際	調査報告の登	則38.2(b)) の 送の日から1	D規定により カ月以内にこ			
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。□ 出願人	が示したとおりである。		区 なし		·			
□ 出願人	は図を示さなかった。							
本図は	発明の特徴を一層よく表し 	ている。						



国際調査報

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IP	(C))
----	-------------	---------	-----	-----	---

Int.Cl' C08L33/12, C08L27/06, B29C43/24//B29K27:06, B29L7:00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C08L33/00-14, C08L27/00-24

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI/L (DIALOG)

C. 関連する	と認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
X	JP, 5-140395, A (三菱樹脂株式会社) 8.6月. 1993 (08.06.93), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 – 5				
A	US, 4277573, A (Kureha Kagaku Kogyo Kabusiki Kaishi) 7. Jul. 1981 (07. 07. 81), 特許請求の範囲 & JP, 55- 54340, A	1 — 5				
A	US, 4206292, A (Kureha Kagaku Kogyo Kabusiki Kai sha) 3. Jun. 1980 (03.06.80), 特許請求の範囲	1 – 5				

区欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

07.06.00

国際調査報告の発送日

20.06.00

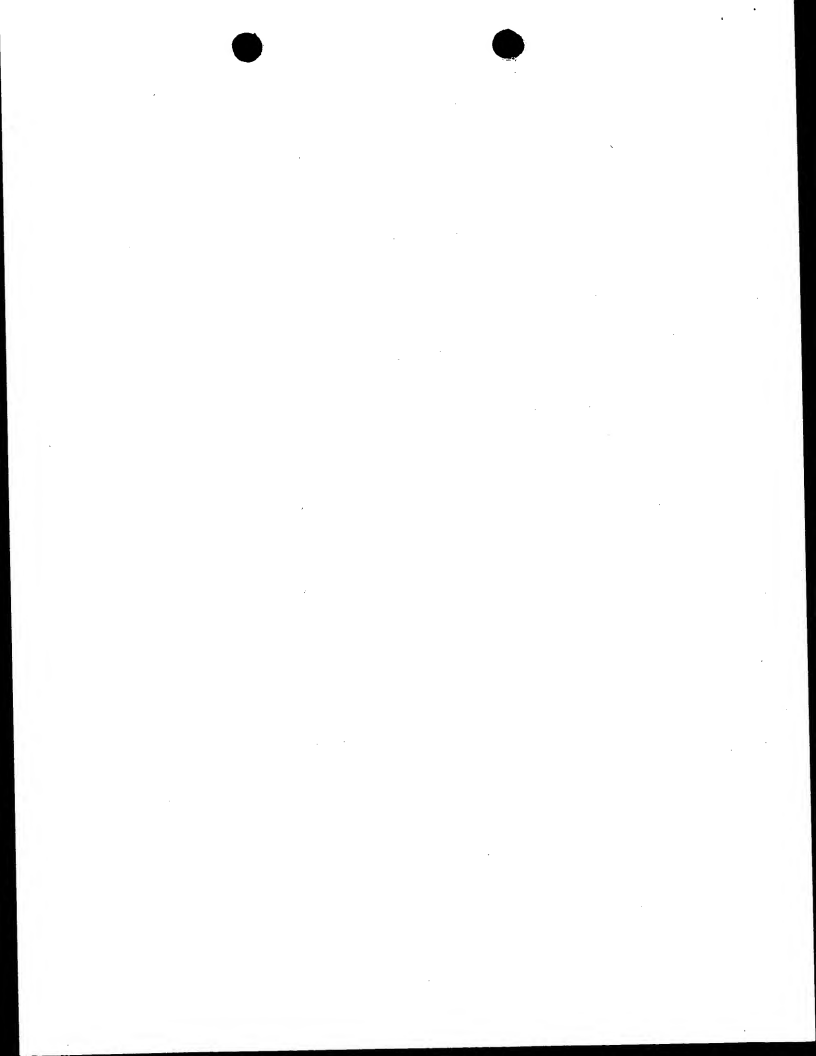
国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 寺坂 真貴子 4J 9457

電話番号 03-3581-1101 内線 3495



			0/03185
	C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	
	カテゴリー*	十 <u>りがえばれ 及び 部の箇所が</u> 関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
		& JP, 55- 52336, A	おけい、マールの四マン田・ク
	A	US, 5093420, A (Kanegafuchi Kagaku Kogyo Kabusik i Kaisha) 3. Mar. 1992 (03. 03. 92), 特許請求の 範囲 & JP, 2-269755, A	1 — 5
	A	US, 5055529, A (Mitsubishi Rayon Company) 8.0ct. 1991 (08.10.91), 特許請求の範囲 & JP, 1-247409, A	1 — 5
	A	EP, 0132317, A1 (Rohm and Haas Company) 30. 01.85 (30.01.85), 特許請求の範囲 & JP, 6 0-35044, A	1 – 5
	PA	JP, 5-140395, A (三菱レイヨン株式会社) 24. 8月. 1999 (24.08.99), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 — 5
_			

